(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 25 janvier 2001 (25.01.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/05422 A2

(51) Classification internationale des brevets7: A61K 38/17

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/02057

(22) Date de dépôt international: 17 juillet 2000 (17.07.2000)

(25) Langue de dépôt:

français

(26) Langue de publication:

français

(30) Données relatives à la priorité: 99/09372 15 juillet 1999 (15.07.1999) FR

(71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): BIOMERIEUX STELHYS [FR/FR]; Chemin de L'Orme, F-69280 Marcy L'Etoile (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): ROECK-LIN, Dominique [FR/FR]; 14 Rue de la Paix, F-67500 Niederschaeffolsheim (FR). KOLBE, Hanno [FR/FR]; 6 Rue des Tuiliers, F-67204 Achenheim (FR). CHARLES, Marie-Hélène [FR/FR]; 3 Allée de la Lamperte, F-69420 Condrieu (FR). MALCUS, Carine [FR/FR]; 9 Rue des Ronzière;, F-69530 Brignais (FR). SANTORO, Lyse [FR/FR], 47 Avenue Bergeron, F-69260 Charbonnières les Bains (FR). PERRON, Hervé [FR/FR]; 15 Rue de Boyer, F-69005 Lyon (FR).

(74) Mandataire: DIDIER, Mireille; Cabinet Germain et Maureau, Boîte Postale 6153, F-69466 Lyon Cedex 06 (FR).

- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

[Suite sur la page suivante]

(54) Title: USE OF A POLYPEPTIDE FOR DETECTING, PREVENTING OR TREATING A PATHOLOGICAL CONDITION ASSOCIATED WITH A DEGENERATIVE, NEUROLOGICAL OR AUTOIMMUNE DISEASE

(54) Titre: UTILISATION D'UN POLYPEPTIQUE POUR DETECTER, PREVENIR OU TRAITER UN ETAT PATHOLOGIQUE ASSOCIE A UNE MALADIE DEGENERATIVE, NEUROLOGIQUE AUTOIMMUNE

(57) Abstract: The invention concerns the use of at least one polypeptide comprising a protein fragment to obtain a diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic composition for detecting, preventing or treating a pathological condition associated with a degenerative and/or neurological and/or autoimmune disease, said protein being selected among the proteins whereof the peptide sequence in native state corresponds to SEQ ID No 1, SEQ ID No 2, SEQ ID No 3, SEQ ID No 4, SEQ ID No 5, SEQ ID No 6, SEQ ID No 7, SEQ ID No 8, SEQ ID No 9, SEQ ID No 10, SEQ ID No 11, SEQ ID No 12, SEQ ID No 13, SEQ ID No 14, SEQ ID No 15, SEQ ID No 16, SEQ ID No 17, SEQ ID No 18, SEQ ID No 19, SEQ ID No 20, SEQ ID No 21, SEQ ID No 22, SEQ ID No 23, SEQ ID No 24, SEQ ID No 25, SEQ ID No 26, SEQ ID No 27, SEQ ID No 28 and SEQ ID No 29, and the peptide sequences having at least 70 % identity, preferably at least 80 % identity and advantageously at least 98 % identity with any one of the peptide sequences SEQ ID No 1 to SEQ ID No 8 and SEQ ID No 10 to SEQ ID No 29, and the peptide sequences or fragments of said sequences belonging to a common family of proteins selected among perlecan, the precursor of the retinol-binding plasmatic protein, of the precursor of the activator of GM2 ganglioside, of calgranulin B and of saponin B.

(57) Abrégé: Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

001/05422



GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

- Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

WO 01/05422 PCT/FR00/02057

UTILISATION DUN POLYPEPTIDE POUR DETECTER, PREVENIR OU TRAITER UN ETAT PATHOLOGIQUE ASSOCIE A UNE MALADIE DEGENERATIVE, NEUROLOGIQUE AUTOIMMUNE

La présente invention concerne notamment l'utilisation d'au moins un polypeptide, pour obtenir une composition diagnostique, pronoscique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune et/ou neurologique.

5

10

15

20

25

Selon l'invention, on entend par maladie dégénérative, une maladie dans laquelle un processus de mort cellulaire ou de destruction cellulaire est associé à des troubles physiologiques et/ou cliniques. La maladie d'Alzheimer, la sclérose latérale amyotrophique, la maladie de Parkinson sont classées parmi les maladies neurodégénératives. On entend par maladie auto-immune, une hyperréactivité du système immunitaire vis à vis d'un ou de plusieurs auto-antigène(s). La sclérose en plaques (SEP), la polyarthrite rhumațoïde (PR) et le lupus érythémateux sont classés dans les maladies auto-immunes.

La sclérose en plaques est une maladie chronique du système nerveux central de l'homme, évoluant par succession de phases de rémission et de poussée ou selon une progression régulière, dont la caractéristique anatomopathologique consiste en la formation de zones de démyélinisation bien délimitées dans la substance blanche du cerveau et de la moelle épinière.

Au niveau histologique, ces zones présentent au stade précoce du processus lésionnel, une dégradation de la myéline péri-axonale associée à une atteinte des cellules gliales responsable de cette démyélinisation. Une activation macrophagique inflammatoire impliquant les cellules microgliales (macrophages tissulaires résidants du système nerveux central), ainsi que, probablement, des macrophages provenant de monocytes sanguins infiltrés, est associée à ce processus de démyélinisation et contribue à la destruction des feuillets myélinisés. Au centre de la zone démyélinisée, une déplétion relative en cellules gliales est retrouvée alors qu'une prolifération d'astrocytes se développe à la périphérie et peut envahir la plaque démyélinisée pour générer une plaque fibreuse ou gliotique. Ces structures sclérotiques sont à l'origine du nom donné à la maladie.

Une autre caractéristique de ces plaques est leur association quasi systématique avec un élément vasculaire autour duquel elles se développent.

Au niveau histologique, on observe une altération fréquente de la barrière hémato-encéphalique (BHE) constituée par l'endothélium capillaire. Un des éléments déterminants dans le maintien de la BHE est constitué par la présence sous-jacente d'extensions cytoplasmiques des astrocytes, appelées pieds astrocytaires. Vraisemblablement, les pieds astrocytaires induisent la formation ou permettent le maintien de structures de jonction étanches qui assurent la cohésion de la barrière endothéliale capillaire concrétisant la BHE. Or, différents modèles pathologiques font état de l'altération de la BHE et d'une déplétion des pieds astrocytaires.

Par ailleurs, dans le processus lésionnel de la SEP, l'altération de la BHE contribue à amplifier la réponse inflammatoire associée, par l'afflux de cellules lymphoïdes provenant de la circulation sanguine. La contribution de l'inflammation associée aux cellules immunitaires est importante dans la SEP et participe au processus lésionnel.

10

-15

20

25

30

L'étiologie de la SEP est source d'un débat d'actualité car la maladie pourrait avoir des origines diverses. Des hypothèses ont été émises sur une origine bactérienne et/ou virale. Par ailleurs, comme décrit dans la demande de brevet WO 95/21859, H. Perron et al. ont été conduits à rechercher un ou des agents effecteurs du processus pathogénique aboutissant à la formation typique de plaques de démyélinisation et à une gliose astrocytaire. Dans le cadre de cette étude, ils ont mis en évidence la présence dans le liquide céphalo-rachidien (LCR) et le sérum de patients SEP d'au moins un facteur qui présente une activité toxique vis à vis des cellules astrocytaires et oligodendrocytaires humaines ou animales. Cette activité toxique se caractérise par une désorganisation cytomorphologique du réseau de filaments intermédiaires et/ou une dégradation des protéines desdits filaments et/ou une mort cellulaires par apoptose des cellules gliales. Ils ont établi une corrélation significative entre la détection in vitro de cette activité toxique dans des échantillons de LCR et de sérum de patients SEP et la sclérose en plaques par un dosage colorimétrique quantitatif au bromure de méthyltétrazolium (MTT) des cellules vivantes, comme décrit dans la demande de brevet WO 95/21859. Par ailleurs, C. Malcus-Vocanson et al. ont montré que l'urine est un fluide biologique très favorable pour la détection de

WO 01/05422 3 PCT/FR00/02057

l'activité de ce facteur toxique et développé un procédé utilisant la cytométrie de flux pour détecter et/ou quantifier les cellules gliales adhérentes mortes par apoptose. Toutes les informations concernant ce procédé sont décrites dans la demande de brevet WO 98/11439, dont le contenu est incorporé à titre de référence.

Des essais ont été réalisés à partir d'une fraction protéique de LCR et d'urine de patients SEP pour tenter d'identifier ce facteur toxique. Le contenu protéique de chaque fraction a été séparé sur gel SDS-PAGE 12 % et observé après coloration du gel à l'argent. Parmi les protéines observées, une fraction protéique centrée sur un poids moléculaire apparent d'environ 21 kD a été trouvée minoritairement associée à l'activité toxique détectée *in vitro* et une fraction centrée sur un poids moléculaire apparent d'environ 17 kD a été trouvée majoritairement associée à cette activité toxique.

10

15

20

25

30

Une injection de la fraction provenant de LCR de patients SEP dans le cerveau de rat Lewis et une observation histologique post-mortem de coupes de cerveau des rats a permis d'observer, trois mois après l'injection, une apoptose de la population astrocytaire et la formation de plaques de démyélinisation. Toutes les informations sont contenues dans la demande de brevet WO 97/33466, dont le contenu est incorporé à titre de référence. Ces observations sont conformes à celles qui ont pu être faites sur des coupes de cerveau de patients atteints de SEP, après biopsie (N. Benjelloun et al. Cell. Mol. Biol., 1998, 44 (4), 579-583).

Les présents inventeurs ont maintenant identifié et analysé les protéines associées à cette activité toxique vis à vis des cellules gliales dans des échantillons biologiques de patients SEP, en particulier dans l'urine, le liquide céphalo-rachidien et le sérum.

Après purification des protéines et séparation sur gel SDS-TRICINE, les inventeurs ont mis en évidence la présence de quatre bandes d'intérêt de différents poids moléculaires apparents, respectivement de 8, 14, 18 et 20 kD correspondant à au moins cinq familles de protéines différentes. Les protéines de ces familles ont ensuite été analysées par spectrométrie de masse et/ou séquençage et recherche d'homologie dans les banques de données (NCBI http://www.ncbi.nlm.nih.gov, Basic Blast Search, Protein Blastp, les séquences protéiques sont entrées en format FASTA dans la base de données nr, l'algorithme utilisé est Matrix BLOSUM62, l'identité dénommée

"Identities" correspond au nombre d'acides aminés identiques donné en pourcentage et la positivité "Positives" correspond aux acides aminés présentant une équivalence biologique selon les paramètres susmentionnés du logiciel donnés en pourcentage). Ces protéines appartiennent aux familles des protéines du Perlecan, du précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline et de la saposine B. Plus précisément, les protéines sont (i) pour la bande de 20 kD le fragment C-terminal du Perlecan qui commence à l'acide aminé 3464 et se termine à l'acide aminé 3707 (Murdoch AD et al. J Biol Chem, 1992, April 25;267 (12):8544-47), et référencé dans l'identificateur de séquences SEQ ID N° 2 (la protéine entière Perlecan étant référencée en SEQ ID N°1), (ii) pour la bande de 20 kD le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (Monaco HL et al., Science, 1995, 268 (5213):1039-1041) dont la séquence est donnée en SEQ ID Nº 4, (iii) pour la bande de 18 kD le précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 (Furst W et al., Euro J Biochem, 1990, Sep 24; 193(3):709-14) identifié en SEQ ID Nº 8, (iv) pour la bande de 14 kD la calgranuline B (Lagasse E et al., Mol Cell Biol, 1988, Jun;8(6):2402-10) identifiée en SEQ ID N° 17 et (v) pour la bande de 8 kD la saposine B (Kleinschmidt T et al., Biol Chem Hoppe Seyler, 1988, Dec; 369(12):1361-5) représentée en SEQ ID N° 24. Ils ont par ailleurs mis également en évidence la présence de séquences variantes auxdites séquences de référence, en particulier pour la bande de 18 kD une séquence variante du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 référencée SEQ ID N° 9. Ces séquences protéiques variantes sont le produit de mutations au niveau des gènes codant pour lesdites protéines ou sont le résultats de phénomènes d'épissage. Il est à noter par exemple que la calprotectine est un variant de la calgranuline B.

5

10

15

20

25

30

Le fragment C-terminal de la protéine Perlecan (SEQ ID N° 2) est codée par exemple par la séquence nucléotidique ADN SEQ ID N° 69, en tenant compte du code génétique. La protéine précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (SEQ ID N° 4) est codée par exemple par la séquence nucléotidique ADN SEQ ID N° 70, en tenant compte du code génétique. La protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8) est codée par exemple par la séquence nucléotidique ADN SEQ ID N° 31, en tenant compte du code génétique. Les peptides FSWDNCFEGK DPAVIR et YSLPKSEFAV PDLELP issus du polypeptide muté activateur du GM2 (SEQ ID N°9) sont codés par les

séquences nucléotidiques ADN SEQ ID N° 66 et SEQ ID N° 67 respectivement, en tenant compte du code génétique. La protéine calgranuline B (SEQ ID N° 17) est codée par exemple par la séquence nucléotidique ADN SEQ ID N° 42, en tenant compte du code génétique. La protéine saposine B (SEQ ID N° 24) est codée par exemple par la séquence nucléotidique ADN SEQ ID N° 53, en tenant compte du code génétique.

5

10

15

20

25

30

Par famille de protéines on entend l'ensemble des protéines codées à partir d'un même gène d'ADN et qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent. Le gène ADN est transcrit avec des phénomènes d'épissage alternatif ce qui conduit à la traduction de différentes séquences primaires de protéines. Toutes ces protéines appartiennent à une même famille protéique. On inclut également dans le terme "famille protéique", les protéines qui présentent au moins 70% d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec une séquence protéique de référence de la famille.

On entend par multi-épissage, un épissage intervenant au moins une fois dans la région nucléotidique d'intérêt.

Par exemple, par famille de protéine précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, on désigne la famille de protéines comprenant *au moins* les protéines ou fragment de protéines de séquence SEQ ID N° 4, SEQ IDN° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, et les protéines codées par le gène correspondant selon différents cadres de lecture.

Par exemple, par famille de protéine activatrice du GM2, on désigne la famille de protéines comprenant *au moins* les protéines ou fragments de protéines de séquence SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, et les protéines codées par le gène correspondant selon différents cadres de lecture, qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent.

Par exemple, par famille de protéine calgranuline B, on désigne la famille de protéines comprenant *au moins* les protéines ou fragments de protéines de séquence SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, et les protéines codées par le gène correspondant selon différents cadres de lecture, qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent. Les protéines MRP14 (SEQ ID N° 17) et MRP8 (SEQ ID N°

5

10

20

25

30

18) ont une séquence protéique différente tout en étant codées par un même gène ; elles appartiennent à la même famille protéique.

Par exemple, par famille de protéine saposine B, on désigne la famille de protéines comprenant *au moins* les protéines ou fragments de protéines de séquence SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28, SEQ IDN° 29, et les protéines codées par le gène correspondant selon différents cadres de lecture, qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent.

Par famille d'acides nucléiques codant pour une protéine on entend l'ensemble des séquences nucléiques ADNc et/ou ARN transcrits à partir d'un même gène ADN et, qui résultent d'un multi-épissage différentiel. Le gène ADN est transcrit avec des phénomènes d'épissage différentiels et conduit à la synthèse de différents acides nucléiques (ADNc, ARN) de séquences différentes. Toutes ces séquences ADNc et ARNm sont considérées comme appartenant à une même famille d'acides nucléiques.

Par exemple, par famille d'acides nucléiques codant pour la famille de protéine précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, on désigne la famille d'acides nucléiques comprenant *au moins* les acides nucléiques ou fragments de séquence SEQ ID N°30.

Par exemple, par famille d'acides nucléiques codant pour la famille de protéine activatrice du GM2, on désigne la famille d'acides nucléiques comprenant *au moins* les acides nucléiques ou fragments de séquences SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41 qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent.

Par exemple, par famille d'acides nucléiques codant pour la famille de protéine calgranuline B, on désigne la famille d'acides nucléiques comprenant au moins les acides nucléiques ou fragments de séquences SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46, SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49, SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52 qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent.

WO 01/05422 7 PCT/FR00/02057

Par exemple, par famille d'acides nucléiques codant pour la famille de protéine saposine B, on désigne la famille d'acides nucléiques comprenant *au moins* les acides nucléiques ou fragment de séquences SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55 qui résultent d'un multi-épissage différentiel du gène et/ou d'un cadre de lecture différent.

5

10

15

20

25

30

Par « épissage » on entend un mécanisme d'excision des introns et de raboutage des exons au cours de la maturation des transcrits et par "épissage différentiel" on entend l'existence de plusieurs schémas d'épissage d'un transcrit primaire aboutissant à la formation de différents ARN messagers et, pouvant donner lieu à la synthèse de plusieurs protéines différentes (Kaplan et Delpech, Biologie Moléculaire et Médecine, 1993, 2ème édition, Médecine et Sciences, Flammarion, pages 73-77). CE phénomène est largement décrit dans la littérature scientifique. A titre d'exemple, on peut citer le modèle des gènes qui codent pour les chaînes lourdes et légères des immunoglobulines, le modèle du gène de la dystrophine, le modèle du gène de l'alpha amylase, le gène de la myéline, etc...

II est connu que les gènes eucaryotes, notamment, comprennent des régions (exons) qui codent pour des fragments de la protéine codée par ledit gène et d'autres régions (introns) qui n'ont pas d'équivalent protéique. Ceci est dû au. fait que les gènes sont d'abord transcrits en un ARN "primaire" qui est ensuite coupé par des enzymes d'épissage au niveau de sites nucléotidiques spécifiques (sites d'épissage). Ces enzymes raboutent ensuite les régions codant pour la protéine, reconstituant ainsi un ARN "secondaire" dont les régions introniques ont été éliminées. Par ailleurs, selon les phénotypes cellulaires (et donc les tissus ou la différenciation) ces enzymes ne sont pas toutes exprimées et, ainsi, un même ARN peut être épissé différemment dans les cellules d'un même individu, générant ainsi des protéines avec des différences de séquence. Cependant, ces phénomènes peuvent aussi s'appliquer à des régions nucléotidiques qui sont entièrement codantes (exons), mais qui, selon différents épissages possibles vont générer plusieurs protéines différentes à partir de la même région nucléotidique, par phénomène d'épissage différentiel entre les différents produits protéiques.

De plus, il est connu que des régions nucléotidiques peuvent avoir plusieurs cadres de lecture selon les trois trames potentielles du code génétique. Ainsi,

WO 01/05422 8 PCT/FR00/02057

la présence de plusieurs codons initiateurs de traduction dans plusieurs phases de lecture et/ou un épissage d'ARN primaire raboutant des séquences nucléotiques présentes dans des phases de lectures différentes sur l'ADN, permet à une même région ADN de générer des produits protéiques sans rapports entre eux, du point de vue de la séquence peptidique.

5

10

15

20

25

30

Enfin, le polymorphisme génétique existant entre les individus d'une même espèce et/ou des mutations individuelles peuvent créer ou supprimer des sites d'épissage dans une région ADN donnée et, ainsi, modifier la séquence et la structure du ou des produits protéiques normalement produits par cette région.

Ainsi, la combinaison de ces différents phénomènes peut permettre qu'une même séquence nucléotidique correspondant à un segment d'ADN, identifiée comme déterminant une région génétique d'intérêt dans une étude donnée, comprenne l'information nécessaire et suffisante pour définir toute une famille d'ARN épissés selon des schémas différentiels et alternatifs, dans des cadres de lecture divers et, par là évidemment, de protéines et de polypeptides ayant des séquences "mosaïques" selon un cadre de lecture voire selon les trois cadres potentiels et des mutations éventuellement liées au polymorphisme génétique.

Un exemple de ce phénomène peut être représenté par la région nucléotidique du gène *env* du rétrovirus HIV-1. En effet, plusieurs protéines différentes sont codées par des segments de la même séquence : par exemple, la glycoprotéine d'enveloppe, et les protéines régulatrices TAT, REV, NEF, VIF.

II est encore connu que des protéines peuvent résulter de l'assemblage de sous-unités identiques (homodimères, homomultimères) ou différentes (hétérodimères, hétéromultimères). Ainsi, les différents produits protéiques codés par une même région ADN peuvent aussi s'assembler entre eux pour constituer des entités protéiques complexes multimériques. Ce phénomène s'ajoute aux précédents et, lorsqu'une protéine est identifiée par un fragment peptidique, on peut logiquement identifier tous les autres éléments constitutifs de cette protéine complexe et les segments ADN et ARN épissé qui les codent, ainsi que tous les membres de la famille de produits protéiques et leurs assemblages.

Un autre exemple est fourni par la région d'ADN humain codant pour la famille de protéines MRP14 ou calgranuline B, MRP8, calprotectine, psoriasine etc...

Aussi, la présente invention a pour objet l'utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une

composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEO ID N° 22, SEO ID N° 23, SEO ID N° 24, SEO ID N° 25, SEO ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques précitées, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B. Dans des modes de réalisation particuliers au moins deux polypeptides précités sont utilisés en combinaison pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune.

WO 01/05422

10

15

20

25

30

L'invention concerne également l'utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques précitées. Avantageusement les cinq polypeptides qui répondent à la définition précédente sont utilisés en combinaison.

De préférence, la séquence peptidique dudit polypeptide comprend, ou consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24.

L'invention concerne encore l'utilisation d'au moins un fragment d'un des polypeptiques précités pour la préparation d'un peptide immunogène, ledit peptide comprenant tout ou partie d'au moins une des séquences référencées SEQ ID N°s 58 à 65 et étant utilisé pour la production d'anticorps monoclonaux.

5

10

15

20

25

30

L'invention a également pour objet, l'utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi des fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 ET SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques ci dessus, et les fragments complémentaires desdits fragments, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B. Il est à la portée de l'homme du métier de déterminer les séquences nucléiques des fragments nucléotidiques à partir des séquences peptidiques et du code génétique, ceci faisant partie de ses connaissances générales.

De préférence, ledit fragment nucléotidique code pour une protéine qui à l'état natif consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N°s 1 à 8 et SEQ ID N°s 10 à 29 précitées, et parmi les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies

parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

5

10

15

20

25

30

Un autre objet de l'invention est l'utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 67, SEQ ID N° 66, SEQ ID N° 69, SEQ ID N° 70 et SEQ ID N° 71 et leurs séquences complémentaires.

L'invention concerne également l'utilisation d'un ligand spécifique d'un polypeptide ou d'un fragment nucléotidique tel que défini ci dessus pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune.

Par ligand, on entend toute molécule susceptible de s'associer au polypeptide, tel que un anticorps monoclonal, un anticorps polyclonal, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique, une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur. La production d'anticorps polyclonaux et monoclonaux fait partie des connaissances générales de l'homme du métier. On peut citer à titre de référence Köhler G. et Milstein C. (1975): Continuous culture of fused cells secreting antibody of predefined specificity, Nature 256:495-497 et Galfre G. et al. (1977) Nature, 266: 522-550 pour la production d'anticorps monoclonaux et Roda A., Bolelli G.F.: Production of high-titer antibody to bile acids, Journal of Steroid Biochemistry, Vol. 13, pp. 449-454 (1980) pour la production d'anticorps polyclonaux.

Par ligand, on entend également toute molécule susceptible de s'associer à un fragment nucléotidique, tel qu'un fragment nucléotidique partiellement ou

totalement complémentaire, un polynucléotide complémentaire, un anticorps antiacides nucléiques. La production de fragments nucléotidiques ou de polynucléotides fait partie des connaissances générales de l'homme du métier. On peut notamment citer l'utilisation d'enzymes de restriction, et la synthèse chimique sur synthétiseur automatique, par exemple sur des synthétiseurs commercialisés par la société Applied Biosystem. Par ailleurs, on connaît des techniques pour la production d'anticorps antiacides nucléiques. On peut citer à titre d'exemples Philippe Cros et al., Nucleic Acides Researc, 1994, Vol. 22, N°. 15, 2951-2957; Anderson, W.F. et al. (1988) Bioessays, 8 (2), 69-74; Lee, J.S. et al. (1984) FEBS Lett., 168, 303-306; Malfoy, B. et al. (1982) Biochemistry, 21(22), 5463-5467; Stollar, B.D. et al., J.J. (eds) Methods in Enzymology, Academic Press, pp. 70-85; Traincard, F. et al. (1989) J. Immunol. Meth., 123, 83-91 et Traincard, F. et al. (1989) Mol. Cell. Probes, 3, 27-38).

5

10

15

20

25

30

L'invention a encore pour objet un procédé pour détecter au moins une protéine associée à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique dans lequel on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un ligand spécifique d'au moins un polypeptide, ledit polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine et ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEO ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEO ID N° 11, SEO ID N° 12, SEO ID N° 13, SEO ID N° 14, SEO ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand. Ledit ligand est avantageusement un anticorps monoclonal, un anticorps polyclonal, un récepteur,

un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.

De même, l'invention concerne un procédé pour détecter au moins un ligand associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N°s 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand. Le ligand est toute molécule qui répond aux conditions précédemment décrites.

10

15

20

25

30

De préférence, dans les procédés décrits ci dessus la séquence du polypeptide comprend ou consiste en une séquence peptidique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 8 et SEQ ID N° 10 à 29 précédentes et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

L'invention concerne également un nouveau polypeptide qui comprend au moins un fragment d'une protéine dont la séquence peptidique correspond à SEQ ID N° 9, ledit fragment présentant au moins une mutation, en particulier au moins deux mutations par rapport à la séquence de référence SEQ ID N° 8. Le polypeptide est

avantageusement choisi parmi les polypeptides qui comprennent la séquence en acides aminés FSWDNCFEGKDPAVIR, référencée SEQ ID N° 68 et la séquence en acides aminés YSLPKSEFAVPDLELP, référencée SEO ID N° 72.

En particulier, ledit polypeptide comprend ou consiste en SEQ ID N° 9. Ce polypeptide est utilisé pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, seul ou en mélange avec au moins un polypeptide tel que défini précédemment.

5

10

15

20

25

30

L'un des objet de l'invention est également un fragment nucléotidique qui code pour le fragment de la protéine dont la séquence peptidique correspond à SEQ ID N° 9, ledit fragment de ladite protéine présentant au moins une mutation, en particulier deux mutations par rapport à la séquence de référence SEQ ID N° 8. Ledit fragment nucléotidique, en particulier, comprend ou consiste en un fragment qui code pour SEQ ID N° 9. Ce fragment est utilisé pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, seul ou en mélange avec au moins un fragment nucléotidique tel que défini précédemment.

L'invention a aussi pour objet un procédé pour détecter au moins un ligand associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique, selon lequel on met en contact l'échantillon biologique avec au moins le polypeptide qui comprend ou consiste en SEQ ID N° 9 ou un mélange de polypeptides comprenant ce polypeptide et au moins un polypeptide tel que décrit ci dessus, puis on détecte la formation d'un complexe ou de complexes entre le ou les polypeptides et le ou les ligands correspondants ; étant entendu que par ligand on entend une molécule qui répond aux conditions précitées.

L'invention concerne également un procédé pour détecter au moins le polypeptide référence SEQ ID N° 9 ou un fragment dudit polypeptide, ce fragment comprenant au moins une et de préférence deux mutations par rapport à la séquence de référence SEQ ID N°8, dans un échantillon biologique selon lequel on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un ligand spécifique dudit polypeptide, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand. La définition de ligand correspond à celle définie précédemment. Il peut s'agir entre autres d'un

anticorps monolonal, d'un anticorps polyclonal, d'un substrat d'activité enzymatique, ou d'une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur, d'un récepteur.

On peut également mettre en contact l'échantillon biologique avec un ligand spécifique du polypeptide référence SEQ ID N°9 et au moins un ligand spécifique d'au moins un autre polypeptide tel que défini précédemment, puis on détecte la formation de complexes entre lesdits polypeptides et lesdits ligands spécifiques desdits polypeptides ; étant entendu que par ligand on entend une molécule qui répond aux conditions décrites précédemment.

Un autre objet de l'invention est un fragment nucléotidique codant pour tout ou partie du polypeptide SEQ ID N° 9, et son utilisation pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, éventuellement en association avec au moins un fragment nucléotidique tel que défini précédemment, et les fragments complémentaires desdits fragments.

10

15

20

25

30

Par fragment polypeptidique, on entend au moins tout ou partie de la séquence peptidique d'une protéine, en particulier un fragment polypeptique qui comprend environ entre 5 et 15 acides aminés et plus précisément environ entre 5 et 10 acides aminés et 6 et 15 acides aminés. Et par fragment nucléotidique, on entend au moins tout ou partie d'une séquence nucléotidique, étant entendu que par séquence nucléotidique, sont couvertes les séquences ADN et ARN.

En particulier, par fragment polypeptidique ou nucléotidique, on entend soit des fragments associés à une même unité moléculaire, soit des fragments dans un complexe moléculaire comprenant plusieurs sous-unités homologues ou hétérologues obtenues de manière naturelle ou artificielle, notamment par multi-épissage différentiel ou par synthèse sélective.

L'invention concerne aussi un procédé pour détecter au moins un polypeptide tel que défini précédemment, selon lequel on prélève un échantillon d'un fluide biologique d'un patient présentant un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune et éventuellement après purification dudit échantillon de fluide biologique, on analyse par spectrométrie de

masse le profil de masse obtenu à partir du fluide biologique et on compare à un profil de masse de référence.

La présente invention concerne également l'utilisation d'au moins un polypeptide de l'invention pour définir des agents efficaces thérapeutiquement, et l'utilisation de ces agents pour prévenir et/ou traiter une maladie auto-immune et/ou neurologique et/ou dégénérative, en particulier la sclérose en plaques.

Ainsi, d'autres objets de l'invention sont les suivants :

5

10

15

20

25

30

- Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B;
- Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour définir un matériel biologique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ

5

10

15

20

25

30

ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlacan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline et de la saposine;

Selon une variante avantageuse de l'une des utilisations précédentes, le polypeptide est choisi parmi SEQ ID N° 2, 4,8, 9, 17, 24;

- Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi les fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ IDN° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les fragments complémentaires desdits fragments et les fragments qui codent pour les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

- Utilisation pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de protéines recombinantes et/ou codées par tout ou partie des fragments nucléotidiques définis au paragraphe précédent;

WO 01/05422

5

10

15

20

25

30

- Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi des fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ IDN° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les fragments complémentaires desdits fragments et les fragments qui codent pour les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B;

- Utilisation pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, de protéines recombinantes et/ou codées par tout ou partie des fragments nucléotidiques définis au paragraphe précédent.

Avantageusement, ledit fragment nucléotidique utilisé code pour ladite protéine.

De préférence, la séquence peptidique de ladite protéine à l'état natif consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du

précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B. Les polypeptides sont préférentiellement choisis parmi SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24.

- Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 66, SEQ ID N° 67, SEQ ID N° 69, SEQ ID N° 70, SEQ ID N° 71, et leurs séquences complémentaires.

5

10

15.

20

25

30

- Utilisation nucléotidique d'au moins un fragment pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEO ID N° 39, SEO ID N° 40, SEO ID N° 41, SEO ID N° 42, SEO ID N° 43, SEO ID N° 44, SEO ID N° 45, SEO ID N° 46 et SEO ID N° 47, SEO ID N° 48, SEO ID N° 49 et SEO ID N° 50, SEO ID N° 51, SEO ID N° 52; SEO ID N° 53, SEO ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 66, SEQ ID N°67, SEQ ID N° 68, SEQ ID N° 69, SEQ ID N°70, SEQ ID N° 71, et leurs séquences complémentaires.

La séquence nucléique est de préférence choisie parmi SEQ ID N° 30, 31, 42, 53.

- Utilisation de la lycorine pour la préparation d'une composition pour la prévention et/ou le traitement de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.

Par efficacité thérapeutique, on entend le bénéfice clinique et biologique acquis après administration d'un agent thérapeutique en vue d'une amélioration, voire

d'une guérison de la maladie. Ce bénéfice se traduit entre autre par une diminution des signes cliniques, biologiques, et des effets pathologiques de la maladie après une analyse clinique par le médecin et/ou des analyses biologiques, telles que imagerie par résonance magnétique, analyse des bandes oligoclonales dans le liquide céphalorachidien, analyse de potentiels évoqués et le test de détection de gliotoxicité appelé bio-essai, dont le principe est décrit dans la demande de brevet WO 98/11439 précédemment citée. Cette diminution des signes cliniques et effets pathologiques doit entraîner un bénéfice pour le patient (Schwartz et Lazar, 1995, Elements de statistique médicale et biologique, eds Flammarion; Lazar et Schwartz, 1995, Eléments de statistique médicale et biologique, eds Flammarion). La maladie étudiée de préférence est la sclérose en plaques.

10

15

20

25

30

On entend par composition à usage prophylactique et/ou thérapeutique, toute composition qui comprend un agent thérapeutiquement efficace. Ces agents thérapeutiques sont capables (i) d'influencer de manière qualitative et/ou quantitative l'activité biologique et/ou la fonction des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention, de préférence l'activité gliotoxique et/ou (ii) de moduler et/ou d'inhiber l'expression de ces protéines et/ou (iii) de diminuer la concentration de ces protéines dans un compartiment extracellulaire et/ou intracellulaire, et/ou de substituer une forme non pathogène à une forme pathogène, par exemple mutée, d'une de ces protéines et/ou de moduler leur fixation à au moins un de leur ligand; ledit ligand étant une molécule qui répond aux critères précédemment décrits. Différents agents thérapeutiques sont produits en suivant les approches classiques largement décrites dans la littérature. Les différents groupes d'agents thérapeutiques définis à partir des protéines d'intérêt identifiées dans cette présente invention sont décrits ci-dessous. Leur activité ou efficacité prophylactique et/ou thérapeutique est évaluée in vitro et/ou in vivo.

Evaluation de l'efficacité d'un agent thérapeutique in vitro: des échantillons d'urine d'individus sains et de patients atteints de la sclérose en plaque, de préférence en phase active, sont testés pour leur activité gliotoxique in vitro en suivant le protocole du bio-essai décrit dans la demande de brevet WO 98/11439, précédemment citée. L'expérience est réalisée en parallèle en ajoutant ou non dans les échantillons d'urine testés l'agent thérapeutique dont l'efficacité est à tester. Des essais sont réalisés à différentes concentrations de cet agent, et après différents temps

d'incubation avec l'échantillon, à une température d'environ 37°C ou à température ambiante, pour chaque concentration d'agent testé, avant la réalisation du test bio-essai. L'activité gliotoxique est déterminée pour chaque échantillon brut ou purifié d'urine témoin et de patient en présence ou en absence de l'agent thérapeutique testé. Un agent prophylactique et/ou thérapeutique pour la sclérose en plaques est un agent qui permet une diminution ou une inhibition de l'activité gliotoxique dans un fluide biologique des patients, en particulier dans l'urine. Cette diminution ou inhibition est évaluée par rapport à l'activité gliotoxique détectée dans le fluide biologique des patients SEP en absence de l'agent testé qui fixe la borne supérieure et par rapport à l'activité gliotoxique détectée dans l'urine d'individu sain qui détermine la borne inférieure (Schwartz et Lazar, 1995, Elements de statistique médicale et biologique, eds Flammarion; Lazar et Schwartz, 1995, Elements de statistique médicale et biologique, eds Flammarion). L'efficacité thérapeutique de plusieurs agents peuvent être évaluée en combinaison dans un même essai.

5

10

15

25

30

Evaluation de l'efficacité d'un agent thérapeutique utilisant un modèle animal: à un animal sont injectées des fractions d'urine purifiée et/ou au moins un polypeptide de l'invention et/ou au moins une protéine obtenue par recombinaison génétique qui correspond à au moins un polypeptide de l'invention et/ou au moins un polypeptide de synthèse dont la séquence en acides aminés correspond à la séquence d'au moins un polypeptide de l'invention. Les injections sont effectuées, à différentes concentrations établies, à des animaux mammifères, tels que souris ou rat, de préférence un rat Lewis selon le protocole décrit dans la demande de brevet WO97/33466 citée précédemment. A des séries d'animaux sont injectées, par voie intradermique, intraveineuse, intrathécale, intracérébrale, intramusculaire, ou autres, différentes concentrations d'une fraction d'urine brute ou purifiée ou d'au moins un polypeptide et/ou une protéine, tels que définis ci-dessus. Un contrôle négatif est effectué en parallèle. L'agent prophylactique et/ou thérapeutique à évaluer et ensuite injecté à différentes concentrations et par différentes voies d'administration à un animal mammifère, de préférence à une souris ou à un rat. Les injections sont réalisées en une seule dose ou en doses répétées, avec différents temps d'intervalle entre chaque administration. Quelques heures à quelques semaines après l'administration, des

échantillons biologiques, de préférence du sang, du sérum, du liquide céphalorachidien, de l'urine sont prélevés. Sur ces échantillons sont réalisés :

(i) une mesure de l'activité gliotoxique par le bio-essai, et/ou

10

20

25

30

- (ii) une mesure d'activité des polypeptides et/ou protéines d'intérêt de l'invention, seuls ou en combinaison comme décrit au moins dans : Li et al., 1983, Am J Hum Genet 35:629-634; Li et al., 1988 J Biol Chem 263:6588-6591; Li et al., 1981 J Biol Chem 256:6234-6240; Li et al., 1976 J Biol Chem 251:1159; Kase et al., 1996, FebsLetters 393:74-76; Kishimoto et al., 1992, J Lipid Res 33:1255-1267; O'Brien et al., 1991 Faseb J 5:301-308; Murthy et al., 1993 J Immunol 151:6291-6301; Murao et al., 1990 Cell growth Differ 1:447-454, et/ou
 - (iii) un dosage des polypeptides et/ou protéines d'intérêt, seuls ou en combinaison, par ELISA (Enzyme Linked-Immunosorbant Assay) et/ou Western Blot, en utilisant des anticorps ou des fragments d'anticorps capables de se fixer à au moins un des polypeptides et/ou protéines de l'invention, ou leur fragment, et/ou
- iv) un dosage d'anticorps spécifiques des polypeptides et/ou protéines d'intérêt ou leurs fragments, seuls ou en combinaison ou le dosage d'au moins un ligand capable de se fixer aux polypeptides et/ou protéines d'intérêt ou leurs fragments, et/ou
 - (v) un dosage de la réponse immune cellulaire « helper » et/ou cytotoxique induite contre les polypeptides et protéines d'intérêt ou leurs fragments et tout peptide immunogène dérivant de ces polypeptides, protéines et fragments, en réalisant, par exemple, un test d'activation in vitro de cellules lymphocytes T " helper " spécifiques de l'antigène administré; en quantifiant les lymphocytes T cytotoxiques selon la technique dite ELISPOT décrite par Scheibenbogen et al.,1997 Clinical Cancer Research 3 : 221-226. Une telle détermination est particulièrement avantageuse lorsque l'on veut évaluer l'efficacité d'une approche vaccinale pour la mise en œuvre chez un patient donné ou pour diagnostiquer et/ou pronostiquer un état pathologique potentiel en cherchant à mettre en évidence une réponse immune naturellement développée par le patient contre l'antigène, les polypeptides, les protéines d'intérêt ou les fragments immunogènes dérivés de ces protéines.

Par « ligand capable de se fixer à une protéine », on entend toute molécule capable de reconnaître la protéine ou une partie de la protéine. Cela peut être vérifié par exemple *in vitro* par tests Elisa et/ou Western blot.

On désigne par « polypeptides et/ou protéines d'intérêt de l'invention » le fragment C-terminal du perlecan (SEQ ID N°2), le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (SEQ ID N°4), la protéine activateur du GM2 (SEQ ID N° 8), la protéine mutée de l'activateur du GM2 (SEQ ID N° 9), la calgranuline B (SEQ ID N° 17), la saposine B (SEQ ID N° 24), les protéines ou fragments appartenant à la famille du précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (par exemple SEQ ID N° 5 à 7), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine activateur du GM2 (par exemple SEQ ID N° 10 à 16), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine calgranuline B (par exemple SEQ ID N° 18 à 23), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine saposine B (par exemple SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

10

15

30

L'animal est ensuite sacrifié et des coupes histologiques de différents tissus sont réalisées, de préférence des coupes de cerveaux. Différentes études et observations sont réalisées pour détecter et/ou quantifier les effets caractéristiques des polypeptides et/ou protéines actives associées à la fraction gliotoxique, c'est à dire une apoptose des cellules gliales, et/ou l'ouverture de la barrière hémato-encéphalique, et/ou une démyélinisation. La présence ou l'expression des polypeptides et/ou protéines d'intérêt identifiées est également observée et/ou quantifiée dans ces tissus :

- (i) par des analyses d'immunohistologie classiques en utilisant des ligands des polypeptides et/ou protéines d'intérêt et/ou leurs fragments et/ou des anticorps monoclonaux ou polyclonaux ou des fragments desdits qui se lient aux polypeptides et/ou protéines d'intérêt, ou à leurs fragments, et/ou
- 25 (ii) par des techniques d'hybridation in situ classiques en utilisant des fragments d'acides nucléiques ou des oligonucléotides définis à partir des séquences polypeptidiques et/ou protéiques d'intérêt; et/ou
 - (iii) par des techniques d'amplification par PCR et/ou RT-PCR in situ en utilisant des fragments d'acides nucléiques ou des amorces définis à partir des séquences polypeptidiques et/ou protéiques d'intérêt.

Par anticorps capable de se fixer à un polypeptide, à une protéine ou à leurs fragments, on entend tout anticorps monoclonal ou polyclonal et tout fragment

desdits anticorps capable de reconnaître le polypeptide, la protéine ou leurs fragments. La capacité des anticorps à reconnaître lesdits polypeptides, protéines ou leurs fragments est vérifiée *in vitro*, par exemple en ELISA et/ou Western Blot. Un anticorps capable de se fixer à la protéine saposine B (SEQ ID N° 24) ou à tout fragment de cette protéine est décrit par Misasi et al. 1998, J. NeuroChem. 71 : 2313 et Klein et al. 1994, BBRC 200 : 1440-1448 ou peut être produit en utilisant les méthodes conventionnelles, par exemple celles référencées précédemment pour la production d'anticorps monoclonaux et polyclonaux, par immunisation à partir de la protéine naturelle, d'une protéine recombinante, d'un polypeptide de synthèse ou de leurs fragments. Les peptides immunogènes pour la production d'anticorps monoclonaux anti-saposine B sont les peptides correspondant aux séquences SEQ ID N° 61 et SEQ ID N° 62.

10

15

20

25

30

Par exemple, un anticorps capable de se fixer à la protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8) ou à tout fragment de cette protéine est illustré par Yuziuk et al., 1998 J Biol Chem 273: 66-72 ou peut être produit en utilisant les méthodes conventionnelles connues de l'homme de l'art. Cet anticorps peut être par exemple produit après injection à des souris ou lapin de la protéine naturelle ou tout fragment, et/ou de la protéine recombinante ou tout fragment, et/ou de peptides définis et synthétisés à partir de la séquence protéique de la protéine. Les peptides immunogènes utilisés pour la production d'anticorps monoclonaux anti-GM2 sont les peptides références SEQ ID N° 58, SEQ ID N° 59 et SEQ ID N° 60. Un anticorps capable de se fixer à la protéine Galgranuline B (SEQ ID N° 17) ou à tout fragment de cette protéine est décrit par Saintigny et al., 1992 J Invest Dermatol 99 : 639-644 et Goebeler et al 1994 J Leukoc Biol 55: 259-261, ou peut être produit en utilisant les méthodes conventionnelles. Les peptides immunogènes pour la production d'anticorps monoclonaux anti-calgranuline B sont les peptides correspondant aux séquences SEQ ID N° 63, SEQ ID N° 64 et SEQ ID N° 65. Un anticorps capable de se fixer à la protéine mutée activatrice du GM2 (SEQ ID N°9) ou à tout fragment de cette protéine peut être produit en utilisant les méthodes conventionnelles définies ci dessus.

Par protéine naturelle et fragment, on entend toute protéine isolée, purifiée totalement ou partiellement obtenue à partir d'échantillon humain ou animal et tout fragment obtenu à partir de cette protéine. Par exemple, on obtient la protéine naturelle

correspondant à la saposine B (SEQ ID N° 24) en suivant la technique décrite par Waring et al. 1998 Mol Genet Metab 63 : 14-25 ; la protéine naturelle correspondant à la protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8) en suivant la technique décrite par DeGasperi et al.,1989 Biochem J 260 : 777-783, Vogel et al., 1987 Arch Biochem Biophys 259 : 627-638, Mitsuyama, 1983 Hokkaido Igaku Zasshi 58 : 502-512 ; Hirabayashi et al 1983 J Neurochem 40 : 168-175, Conzelmann et al, 1979 Hoppe Seylers Z Physiol Chem 360 : 1837-1849, Li et al., 1976 J Biol Chem 251 : 1159-1163. La protéine naturelle correspondant à la calgranuline B (SEQ ID N° 17) est obtenue en suivant la technique décrite par Hitomi et al. 1996 J Cell Sci 109 : 805-815, Van den Bos et al. 1998 Protein Expr Purif 13 : 313-318 et Raftery et al. 1996 Biochem J 316 : 285-293.

5

10

15

20

25

30

Par protéine recombinante ou fragment d'une protéine recombinante, on fait référence à toute protéine ou fragment de protéine produit dans une cellule procaryote ou eucaryote à partir d'une séquence nucléotidique codant pour la protéine ou son fragment et transfectée dans la cellule, cette protéine ou son fragment étant ensuite purifiée. D'une manière générale, toute cellule issue d'un organisme procaryote ou eucaryote peut être utilisée dans le cadre de la présente invention, mais les cellules issues d'organismes eucaryotes sont préférées. On peut citer à titre d'exemple les cellules CHO, les cellules COS, les cellules Semliki. Aux fins de la présente invention, ladite cellule peut être sauvage ou mutante. Par exemple, la protéine recombinante correspondant à la saposine B (SEQ ID N° 24) peut être obtenue en suivant les techniques décrites par Zaltash et al. 1998 Bebbs letter 423 : 1-4 et Qi et al. 1994 J Biol Chem 269: 16746-16753. Une telle protéine recombinante est au moins disponible auprès de Kase et al. 1996 Febs Lett 393: 74-76. La protéine recombinante correspondant à la protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8) peut être produite par les techniques décrites par Yuziuk et al. 1998 J Biol Chem 273: 66-72 et Bierfreund et al., 1999 Neurochem Res 24: 295-300. La protéine recombinante correspondant à la calgranuline B (SEQ ID N° 17) peut être obtenue selon le protocole de Longbottom et al.1992 Biochim Biophys Acta 1120:215-222, Raftery et al. 1999 Protein Expr Purif 15:228-235. Une telle protéine recombinante est disponible au moins auprès de Klempt et al. 1997 Febs Letter 408: 81-84.

Par séquence nucléotidique d'ADN ou fragment nucléotidique d'ADN codant pour tout ou partie de la protéine saposine B (SEQ ID N°24), on entend la séquence d'acides nucléiques SEQ ID N° 53 ou un fragment de cette séquence. Par séquence ou fragment nucléotidique ARN codant pour tout ou partie de la protéine saposine B (SEQ ID N° 24), on entend toute séquence déduite de la séquence d'ADN SEQ ID N° 53, en tenant compte du code génétique et des phénomènes d'épissage.

5

10

15

20

25

30

Par séquence nucléotidique d'ADN ou fragment nucléotidique d'ADN codant pour tout ou partie de la protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8), on entend la séquence d'acides nucléiques SEQ ID N° 31 ou un fragment de cette séquence. Par séquence ou fragment nucléotidique d'ARN codant pour tout ou partie de la protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8), on entend toute séquence déduite de la séquence ADN SEQ ID N° 31, en tenant compte du code génétique et des phénomènes d'épissage.

Par séquence nucléotidique d'ADN où fragment nucléotidique d'ADN codant pour tout ou partie de la protéine calgranuline B (SEQ ID N° 17), on entend la séquence d'acides nucléiques SEQ ID N° 42 ou un fragment de cette séquence. Par séquence ou fragment nucléotidique d'ARN codant pour tout ou partie de la protéine calgranuline B (SEQ ID N° 17), on entend toute séquence déduite de la séquence ADN SEQ ID N° 42, en tenant compte du code génétique et des phénomènes d'épissage.

Par séquence ou fragment nucléotidique codant pour tout ou partie de la protéine mutée (SEQ ID N° 9), on entend la séquence d'acides nucléiques déduite de la séquence SEQ ID N° 9, en tenant compte du code génétique. Par séquence ou fragment nucléotidique ARN codant pour tout ou partie de cette protéine mutée B (SEQ ID N° 9), on entend toute séquence déduite de la séquence ADN, en tenant compte du code génétique et des phénomènes d'épissage.

Par activité protéique, on entend une fonction caractéristique biologique de la protéine. Cette activité protéique peut être mise en évidence par des techniques connues de l'homme de l'art. Par exemple, l'activité de la saposine B (SEQ ID N° 24) et des protéines de la famille de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 25 à 29), peut être détectée par la mise en œuvre des protocoles décrits par Li et al., 1983, Am J Hum Genet 35:629-634,; Li et al., 1988 J Biol Chem 263:6588-6591, Li et al., 1981 J Biol Chem 256:6234-6240 et Li et al., 1976 J Biol Chem 251:1159. Par activité de la

protéine activatrice du GM2 (SEQ ID N° 8) et des protéines de la même famille (par exemple SEQ ID N° 10 à 16), on entend au moins l'activité détectée par la mise en œuvre des protocoles décrits par exemple par Kase et al., 1996, Febs Letters 393 : 74-76, Kishimoto et al., 1992, J Lipid Res 33 : 1255-1267 et O'Brien et al., 1991 Faseb J 5 : 301-308. Par activité de la calgranuline B (SEQ ID N° 17) et les protéines de la même famille de la calgranuline b (par exemple SEQ ID N° 18à 23) et toute, on entend au moins l'activité détectée par la mise en œuvre des protocoles décrits par exemple par Murthy et al.,1993 J Immunol 151 : 6291-6301 et Murao et al., 1990 Cell growth Differ 1 : 447-454.

5

10

15

20

25

30

L'obtention d'un modèle animal transgénique, de préférence murin, pour une pathologie humaine est techniquement réalisable. Brièvement, l'animal transgénique est produit en utilisant les techniques conventionnelles décrites et possède intégré dans son génome les acides nucléiques codant pour les protéines ou leurs fragments.

Evaluation de l'efficacité d'un agent thérapeutique et suivi thérapeutique ex vivo, chez l'homme :

les agents thérapeutiques à tester pour une activité thérapeutique et/ou pour un suivi thérapeutique sont administrés par différentes voies à l'homme, telles que les voies intradermique, intraveineuse, intramusculaire, intracérébrale, orale, ou autres. Différentes doses sont administrées à l'être humain. Le dossier clinique du patient au moment de la première administration est parfaitement connu. Une ou plusieurs administrations peuvent être réalisées avec des temps d'intervalle différents entre chaque administration pouvant aller de quelques jours à quelques années. Des échantillons biologiques sont prélevés à des intervalles de temps déterminés après administration de l'agent thérapeutique, de préférence du sang, du sérum, du liquide céphalo-rachidien et de l'urine. Différentes analyses sont réalisées à partir de ces échantillons. Juste avant la première administration de l'agent thérapeutique, ces prélèvements et ces mêmes analyses sont également réalisés. Un examen clinique et biologique classique (IRM, bandes oligoclonales dans le liquide céphalo-rachidien, potentiels évoqués) est réalisé également en parallèle des analyses supplémentaires qui sont être décrites ci dessous, à différentes temps de l'analyse. Les analyses réalisées sont:

- (i) une mesure de l'activité gliotoxique par le bio-essai à partir d'échantillons de sérum, de LCR et d'urine, et/ou
- (ii) une mesure d'activité des proteines d'intérêt identifiées dans la présente invention seules ou en combinaison comme décrit par exemple par : Li et al., 1983, Am J Hum Genet 35:629-634; Li et al., 1988 J Biol Chem 263:6588-6591; Li et al., 1981 J Biol Chem 256:6234-6240; Li et al., 1976 J Biol Chem 251:1159; Kase et al., 1996. FebsLetters 393:74-76; Kishimoto et al., 1992, J Lipid Res 33:1255-1267; O'Brien et al., 1991 Faseb J 5:301-308; Murthy et al., 1993 J Immunol 151:6291-6301; Murao et al., 1990 Cell growth Differ 1:447-454, et/ou
- (iii) un dosage des protéines d'intérêt ou de leurs fragments, seuls ou en combinaison, dans les échantillons de sang/sérum, LCR, urine par ELISA et/ou Western Blot, en utilisant des anticorps ou des fragments d'anticorps capables de se fixer à au moins une des protéines ou à un de leur fragment, et/ou

10

15

20

25

30

- (iv) un dosage d'anticorps spécifiques des protéines d'intérêt ou de leurs fragments dans des échantillons de sang/sérum, LCR, urine, par ELISA et/ou Western blot en utilisant une protéine naturelle ou un fragment de la protéine naturelle et/ou une protéine recombinante ou un fragment de cette protéine recombinante, seuls ou en combinaison. De même un dosage de ligands capables de se fixer aux protéines d'intérêt identifiées, seules ou en combinaison, peut être réalisé, et/ou
- (v) un dosage de la réponse immune cellulaire « helper » et/ou cytotoxique induite contre les protéines d'intérêt et tout peptide immunogène dérivant de ces protéines, par exemple en réalisant un test d'activation in vitro de cellules lymphocytes T spécifiques de l'antigène administré (exemple). Par exemple en réalisant un test d'activation in vitro de cellules lymphocytes T helper spécifiques de l'antigène administré (exemple); Par exemple en quantifiant les lymphocytes T cytotoxiques selon la technique dite ELISPOT décrite par Scheibenbogen et al.,1997 Clinical Cancer Research 3 : 221-226. Une telle détermination est particulièrement avantageuse lorsque l'on souhaite évaluer l'efficacité d'une approche vaccinale mise en œuvre chez un patient donné ou pour diagnostiquer un état pathologique potentiel chez un patient en cherchant à mettre en évidence une réponse immune naturellement développée par ledit patient contre l'antigène les protéines d'intérêt ou tout fragment immunogène dérivés de ces protéines, seuls ou en combinaison, et/ou
- (vi) une détection de fragments d'ADN et/ou d'ARN codant pour les protéines ou un fragment des protéines d'intérêt par hybridation nucléotidique selon les techniques bien

connues de l'homme de l'art (Southern blot, Northern blot, ELOSA "Enzyme-Linked Oligosorbent Assay" (Katz JB et al., Am. J. Vet. Res., 1993 Dec; 54 (12):2021-6 et François Mallet et al., Journal of Clinical Microbiology, June 1993, p1444-1449)) et/ou par méthode d'amplification de l'ADN et/ou l'ARN, par exemple par PCR, RT-PCR, en utilisant des fragments d'acides nucléiques codant pour la séquence des protéines d'intérêt, et/ou

(vii) par biopsie de tissus, de préférence du cerveau, et l'observation des effets caractéristiques des protéines actives associées à la fraction gliotoxique, c'est à dire une apoptose des cellules gliales et/ou l'ouverture de la barrière hémato-encéphalique et/ou l'observation de phénomènes de démyélinisation, et/ou

10

15

20

25

30

- (viii) par biopsie de tissus ou sur cellules circulantes (sang, LCR), l'observation de la présence des protéines d'intérêt et l'estimation de leur expression par observation immunohistologique sur des coupes histologiques réalisées à partir des tissus, en utilisant des ligands et/ou des anticorps ou leurs fragments capables de se fixer aux protéines d'intérêt, et/ou
- (ix) par biopsie de tissus ou sur cellules circulantes (sang, LCR), l'observation de l'expression des protéines d'intérêt par hybridation in situ des molécules d'ARN codant pour les protéines d'intérêt en utilisant des acides nucléiques définis à partir des séquences des protéines d'intérêt, et/ou
- (x) par biopsie de tissus ou sur cellules circulantes (sang, LCR), la détermination de l'expression des protéines d'intérêt par amplification de ces ARN par des techniques classiques, comme par exemple, la RT-PCR, en utilisant des acides nucléiques définis à partir des séquences des protéines d'intérêt.

On désigne par « polypeptides et/ou protéines d'intérêt de l'invention » le fragment C-terminal du perlecan (SEQ ID N°2), le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (SEQ ID N°4), la protéine activateur du GM2 (SEQ ID N° 8), la protéine mutée de l'activateur du GM2 (SEQ ID N° 9), la calgranuline B (SEQ ID N° 17), la saposine B (SEQ ID N° 24), les protéines ou fragments appartenant à la famille du précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (par exemple SEQ ID N° 5 à 7), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine activateur du GM2 (par exemple SEQ ID N° 10 à 16), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine calgranuline B (par exemple SEQ ID N° 18 à

23), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine saposine B (par exemple SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

5

10

15

20

25

30

On désigne par séquence d'acides nucléiques ADN ou fragments codant pour les 'polypeptides et/ou protéines d'intérêt de l'invention' la séquence d'acides nucléiques codant pour le fragment C-terminal du perlecan (SEQ ID N°2), la séquence d'acides nucléiques codant pour le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (SEQ ID N°4), la séquence d'acides nucléiques (SEQ ID N° 31) codant pour la protéine activateur du GM2 (SEQ ID N° 8), la séquence d'acides nucléiques codant pour la protéine mutée de l'activateur du GM2 (SEQ ID N° 9), la séquence d'acides nucléique (SEQ ID N° 42) codant pour la calgranuline B (SEQ ID N° 17), la séquence d'acides nucléiques (SEQ ID N°53) codant pour la saposine B (SEQ ID N° 24), les séquences d'acides nucléiques ADN et/ou ARN (SEQ ID N° 30 à 57) codant pour les protéines ou fragments appartenant à la famille du précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (par exemple SEQ ID N° 5 à 7), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine activateur du GM2 (par exemple SEQ ID N° 10 à 16), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine calgranuline B (par exemple SEQ ID N° 18 à 23), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine saposine B (par exemple SEQ ID N° 25 à 29).

Une protéine ou un variant d'une protéine choisie plus particulièrement parmi les séquences définies dans les identificateurs SEQ ID N°s 2, 4, 8, 9, 17 et 24 ou leurs fragments, ou parmi les séquences correspondant aux protéines des familles de ces dites séquences (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 24, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, indépendamment ou en combinaison, présente un effet toxique directement ou indirectement, vis à vis de cellules, en particulier vis à vis des cellules gliales, qui est mis en évidence par le bio-essai précité. Les auto-anticorps produits en réponse à la présence de cette protéine ou de ces protéines sont associés au processus auto-immun. Ainsi, la cible du ou des agent(s) thérapeutique(s) est par

exemple (i) la protéine naturelle ou les protéines naturelles ou leurs variants dans le but de réguler leur expression et/ou leur concentration intracellulaire et/ou leur concentration dans la circulation, (ii) un anticorps spécifique d'au moins une telle protéine. L'agent thérapeutique ou les agents thérapeutiques définis éliminent la cible directement, par induction d'une réponse immune spécifique et/ou la neutralisent.

5

10

15

20

25

30

La présente invention concerne donc un matériel biologique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement de mammifères atteints de pathologies dégénérative et/ou auto-immune et/ou neurologique, de préférence la sclérose en plaques, ladite composition comprenant :

- (i) soit au moins une protéine naturelle et/ou une protéine recombinante ou leurs fragments dont la séquence correspond à tout ou partie des séquences référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1à 29, indépendamment ou en combinaison,
- (ii) soit au moins un ligand spécifique d'au moins une desdites protéines ou leurs fragments dont la séquence correspond à tout ou partie des séquences référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N°3, SEQ ID N°5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, indépendamment ou en combinaison,

(iii) soit au moins un anticorps polyclonal ou monoclonal spécifique d'au moins une desdites protéines ou leurs fragments dont la séquence correspond à tout ou partie des séquences référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, indépendamment ou en combinaison,

5

10

15

20

25

30

- (iv) soit au moins une séquence d'acide nucléique comprenant au moins un gène d'intérêt thérapeutique dont la séquence nucléique est déduite des séquences d'ADN et d'ARN codant pour tout ou partie des protéines dont les séquences sont référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24, et les séquences d'ADN et/ou ARN (par exemple SEQ ID N° 30 à 57) codant pour tout ou partie des protéines appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, en association avec des éléments assurant l'expression dudit gène d'intérêt thérapeutique *in vivo* dans des cellules cibles destinées à être génétiquement modifiées par la séquence nucléique du gène d'intérêt thérapeutique.
- (v) soit au moins une cellule de mammifère ne produisant pas naturellement la protéine d'intérêt ou les protéines d'intérêt ou tout fragment de cette ou de ces protéine(s) ou des anticorps spécifiques d'au moins une desdites protéines ou de ses fragments ladite cellule mammifère étant génétiquement modifiée *in vitro* par au moins une séquence d'acide nucléique ou un fragment d'une séquence d'acide nucléique ou une association de séquences d'acides nucléiques correspondant à des fragments d'acides nucléiques issus d'un même gène ou de gènes différents, la ou lesdites séquences nucléiques étant déduite(s) des séquences d'ADN et ARN codant pour les protéines référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24, et les séquences d'ADN et/ou ARN (par exemple SEQ ID N° 30 à 57) codant pour tout ou partie des protéines

WO 01/05422 33 PCT/FR00/02057

appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, ledit gène d'intérêt thérapeutique codant pour tout ou partie de la protéine d'intérêt, d'un fragment de la protéine d'intérêt ou d'un anticorps spécifique de la protéine d'intérêt qui sera exprimé à la surface de ladite cellule de mammifère (Toes et al., 1997,PNAS 94 : 14660-14665). La composition pharmaceutique peut contenir un agent thérapeutique seul dirigé contre une cible seule ou des agents pris en combinaison dirigés contre plusieurs cibles.

On désigne par « polypeptides et/ou protéines d'intérêt de l'invention » le fragment C-terminal du perlecan (SEQ ID N° 2), le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (SEQ ID N°4), la protéine activateur du GM2 (SEQ ID N° 8), la protéine mutée de l'activateur du GM2 (SEQ ID N° 9), la calgranuline B (SEQ ID N° 17), la saposine B (SEQ ID N° 24), les protéines ou fragments appartenant à la famille du précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol (par exemple SEQ ID N° 5 à 7), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine activateur du GM2 (par exemple SEQ ID N° 10 à 16), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine calgranuline B (par exemple SEQ ID N° 18 à 23), les protéines ou fragments appartenant à la famille de la protéine saposine B (par exemple SEQ ID N° 25 à 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

10

15

25

30

A partir des connaissances des séquences en acides aminés des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention, il est à la portée de l'homme de l'art de définir et utiliser les molécules décrites ci dessus et/ou toute molécule capable de se fixer au dites molécules, et/ou toute molécule capable d'inhiber lesdites molécules. Ainsi la présente invention concerne l'utilisation de protéines naturelles et/ou recombinantes et/ou de polypeptides de synthèse et leurs fragments, de ligand capables de se fixer au dites protéines ou à leur(s) fragment(s), par exemple des anticorps ; de protéines inhibitrices de la fonction et/ou de l'expression et/ou de la fixation desdites protéines.

Utilisation de protéine(s) et/ou peptide(s) naturel(s) et/ou de protéine(s) recombinante(s) et/ou de polypeptide(s) de synthèse correspondant aux protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées au traitement de mammifères atteint de maladie auto-immune, de préférence la sclérose en plaques, comprenant :

5

10

15

20

30

- (i) soit au moins une protéine naturelle et/ou une protéine recombinante et/ou un polypeptide de synthèse choisi parmi les protéines dont les séquences en acides aminés sont référencées SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N°3, SEQ ID N°5 à 7, SEQ ID N°10 à 16, SEQ ID N°18 à 23, SEQ ID N°25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N°1 à 29, seules ou en combinaison,
- (ii) soit au moins un fragment naturel et/ou synthétique de ces protéines d'intérêt, par exemple un fragment immunogène capable d'induire une réponse immune contre un polypeptide cible,
- (iii) soit au moins un peptide mimotope défini à partir des séquences de référence SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, ou une combinaison de mimotopes, capable d'induire une réponse immune contre le polypeptide cible,

WO 01/05422 35 PCT/FR00/02057

(iv) soit au moins toute protéine ou peptide pouvant réguler *in vivo* la transcription et/ou la traduction des protéines d'intérêt (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. L'administration de ces protéines et/ou peptides seuls ou en combinaison peut rétablir la concentration d'une protéine d'intérêt dans l'organisme.

5

10

15

20

25

30

La réponse immune dirigée contre un antigène spécifique peut être divisée en deux catégories distinctes, l'une mettant en jeu les anticorps (réponse immune de type humorale), l'autre les cellules effectrices cytotoxiques telles que par exemple les macrophages, les lymphocytes cytotoxiques (CTL) ou les cellules tueuses (NK) ainsi que les lymphocytes T « helper », notamment les lymphocytes T CD4+ (réponse immune de type cellulaire). Plus particulièrement, les deux types de réponse se distinguent en ce que les anticorps reconnaissent les antigènes sous leur forme tridimensionnelle álors que les lymphocytes T, par exemple, reconnaissent des portions peptidiques desdits antigènes, associés à des glycoprotéines codées par les gènes du complexe majeur d'histocompatibilité (CMH), notamment les gènes du complexe majeur d'histocompatibilité de type I qui sont exprimés de façon ubiquitaire à la surface des cellules ou les gènes du complexe majeur d'histocompatibilité de type II qui sont exprimés de façon spécifique à la surface des cellules impliquées dans la présentation des antigènes (APC). 1) Selon un premier aspect, la réponse immune de type cellulaire est caractérisée en ce que les cellules T de type CD4+ (cellules T helper), suite à un phénomène d'activation bien connu (pour une revue voir Alberolalia 1997, Annu Rev Immunol 15, 125-154) produisent des cytokines qui à leur tour induisent la prolifération de cellules APC capables de produire lesdites cytokines, la différenciation cellulaire des lymphocytes B capables de produire des anticorps spécifiques de l'antigène, et la stimulation des lymphocytes T cytotoxiques (CTL). 2)

WO 01/05422 36 PCT/FR00/02057

Selon un second aspect de la réponse immune cellulaire, les cellules effectrices cytotoxiques telles que par exemple les lymphocytes de type CD8+ (CTL) sont activés a) après interaction avec des peptides antigéniques fixés sur et présentés par les glycoprotéines portées par les cellules ubiquitaires et codées par les gènes appartenant au système CMHI, et b) éventuellement par les cytokines produites par les CD4+.

5

10

15

20

25

30

La présente invention concerne l'administration d'une protéine ou d'un peptide dérivés des protéines d'intérêt (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24) ou de leur(s) fragment(s), et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEO ID N° 3, SEO ID N° 5 à 7, SEO ID N° 10 à 16, SEO ID N° 18 à 23, SEO ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29, seuls ou en combinaison, pour la prophylaxie et/ou la thérapie d'une maladie auto-immune, telle que la sclérose en plaques. Ces protéines et peptides administrés sont caractérisés en ce que ils doivent avoir perdu leur activité toxique, par exemple leur activité gliotoxique, ou avoir perdu leur capacité à se fixer à un ligand, et peuvent induire significativement une réponse immune médiée par les lymphocytes T ou/et les anticorps dirigée contre cette protéine sont utilisés. De telles protéines sont dites 'modifiées', cependant leur immunogénicité est conservée. De telles molécules immunogéniques modifiées sont obtenues par un nombre de traitements conventionnels, par exemple la dénaturation chimique ou à la chaleur, la troncation ou la mutation avec délétion, insertion ou emplacement d'acides aminés. Un exemple de troncation consiste en la troncation d'acides aminés à l'extrémité carboxy-terminale pouvant aller jusqu'à 5-30 acides aminés. Les molécules modifiées peuvent être obtenues par des techniques synthétiques ou/et recombinantes ou par des traitements chimiques ou physiques des molécules naturelles.

Les protéines d'intérêt naturelles et/ou recombinantes identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 25), et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies

parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, ou leur(s) fragment(s), sont utilisées en vaccination prophylactique et thérapeutique contre les maladies auto-immunes, de préférence la SEP. Un vaccin comprend une quantité immunogénique effective de la protéine immunogène en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable et éventuellement un adjuvant et/ou un diluant. Les véhicules, adjuvants et diluants pharmaceutiquement acceptables sont bien connus de l'homme du métier. On peut citer à titre de référence le Remington's Pharmaceutical Sciences. L'utilisation de compositions vaccinales est particulièrement avantageuse en association avec un diagnostic précoce de la maladie. La protéine immunogène est utilisée dans la préparation de médicament pour la vaccination prophylactique ou thérapeutique. Les protéines d'intérêt peuvent être éliminées de l'organisme sans induire d'effets secondaires indésirables. L'identification de telles protéines ou peptides vaccins est réalisée comme suit : les molécules candidates modifiées comme décrit précédemment (protéines naturelles, recombinantes, peptides) sont analysées dans un test fonctionnel pour vérifier qu'elles ont perdues leur toxicité, par exemple leur activité gliotoxique en utilisant le test appelé bio-essai, et pour vérifier leur immunogénicité (i) en réalisant un test in vitro de prolifération de lymphocytes T CD4+ spécifiques de l'antigène administré (T cell assay) ou un test in vitro de cytotoxicité des lymphocytes CD8+ spécifiques de l'antigène administré et (ii) en mesurant entre autre le taux d'anticorps circulants dirigés contre la protéine naturelle. Ces formes modifiées sont utilisées pour immuniser des hommes par des procédures standard avec des adjuvants appropriés.

5

10

15

20

25

Les vaccins préparés sont injectables, c'est-à-dire en solution liquide ou en suspension. En option, la préparation peut aussi être émulsifiée. La molécule antigénique peut être mélangée avec des excipients qui sont pharmaceutiquement acceptables et compatibles avec l'ingrédient actif. Des exemples d'excipients favorables sont l'eau, une solution saline, le dextrose, le glycérol, l'éthanol ou des

équivalents et leurs combinaisons. Si désiré, le vaccin peut contenir des quantités mineures de substances auxiliaires comme des agents "wetting" ou émulsifiants, des agents qui tamponnent le pH ou des adjuvants comme l'hydroxide d'aluminium, le dipeptide muramyl ou leurs variations. Dans le cas des peptides, leur couplage à une plus grosse molécule (KLH, toxine tétanique) augmente quelquefois l'immunogénicité. Les vaccins sont administrés conventionnellement par injection par exemple sous cutanée ou intramusculaire. Des formulations additionnelles favorables avec d'autres modes d'administration incluent des suppositoires et quelquefois des formulations orales.

5

10

15

20

25

30

En général la concentration du polynucléotide dans la composition utilisée pour une administration *in vivo* est de 0.1µg/ml jusqu'à 20 mg/ml. Le polynucléotide peut être homologue ou hétérologue de la cellule cible dans laquelle il va être introduit.

La présente invention concerne également l'utilisation de vaccins incluant des molécules d'acides nucléiques qui codent pour les protéines d'intérêt ou des peptides immunogènes ou leur fragment(s), non actifs, correspondant aux protéines d'intérêt (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. Les vaccins d'acides nucléiques, en particulier les vaccins ADN, sont administrés généralement en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable en injection intramusculaire.

A partir de la séquence en acides aminés des protéines d'intérêt décrites (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17 et 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23,

WO 01/05422 39 PCT/FR00/02057

SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, des peptides ou des fragments correspondant à tout ou partie de la séquence primaire de ces protéines peuvent être synthétisés par des méthodes classiques de synthèse peptidique ou obtenus par recombinaison génétique.

Des protéines recombinantes correspondante aux protéines d'intérêt, produites dans un système cellulaire procaryote ou eucaryote, sont disponibles auprès de différentes équipes et sont décrites dans la littérature. Elles peuvent être également produite par l'homme du métier à partir de la connaissance des séquences des gènes correspondants décrits dans la littérature et en tenant compte de la dégénérescence du code génétique. Toutes les séquences protéiques identifiées dans la présente invention sont ainsi susceptibles d'être obtenues par recombinaison génétique. Les gènes sont clonés dans des vecteurs adaptés. Des vecteurs différents sont utilisés pour transformer des cellules procaryotes (par exemple E. coli) et des cellules eucaryotes (par exemple cellules COS, CHO et cellules Simliki). Les protéines recombinantes correspondant aux protéines d'intérêt ou à des fragments des protéines d'intérêt peuvent être ainsi produits dans des systèmes cellulaires procaryotes et/ou encaryotes. Dans les cellules E. coli, les protéines recombinantes sont produites avec une queue poly-histidine. La fraction protéique insoluble est solubilisée dans de l'urée 8M. L'enrichissement du produit a été effectué sur résine chélatée au nickel (Qiagen). La colonne a été lavée avec des concentrations décroissantes d'urée. L'élution a été faite avec de l'imidazole en l'absence d'urée. La séquence complète des protéines d'intérêt peut être également clonée dans un plasmide adapté puis transférée dans le virus de la vaccine pour obtenir un virus recombinant.

10

15

20

25

30

Utilisation de ligands capables de se fixer aux protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées au traitement de mammifères atteint de maladie auto-immune, de préférence la sclérose en plaques, comprenant :

(i) soit au moins un ligand capable de se fixer aux protéines et/ou fragments des protéines choisies parmi les protéines cibles SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 14 et

24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, le ligand étant capable ou non d'inhiber l'activité protéique,

10

15

20

5

(ii) soit au moins un anticorps polyclonal ou monoclonal capable de se fixer à au moins une protéine ou un de ses fragments choisie parmi les protéines cibles SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 14 et 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. Cet anticorps peut être ou non neutralisant, c'est-à-dire capable ou non d'inhiber l'activité de la protéine d'intérêt. Le ligand peut être choisi parmi toute molécule ou fragment molécule capable de se fixer aux protéines cibles, par exemple les récepteurs de ce protéines, les cofacteurs de ces protéines, les anticorps polyclonaux ou monoclonaux capables de se fixer aux protéines ou tout fragment de ces protéines.

25

30

 $\sim 2 r_{\rm in} \cdot$

Ces anticorps sont très utiles notamment pour permettent la mise en œuvre de compositions thérapeutiques car ils conduisent par exemple, à des réactions immunes, dirigées spécifiquement à l'encontre d'épitopes immunodominants ou contre des antigènes présentant une grande variabilité. On administre chez le patient soit des anticorps solubles neutralisants pour inhiber leur fonction, soit des anticorps solubles spécifiques pour éliminer le peptide par formation de complexes immuns. L'invention décrit l'utilisation d'anticorps capables de reconnaître spécifiquement au moins une protéine décrite dans la présente invention pour le traitement et /ou pour le suivi

thérapeutique de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de préférence la sclérose en plaques. Ces anticorps sont polyclonaux et de préférence monoclonaux. De préférence ces anticorps reconnaissent le site actif de la protéine et en se fixant, inhibe la fonction de la protéine. La capacité de l'anticorps à se fixer spécifiquement à la protéine est analysé par des techniques conventionnelle décrites, comme par exemple par des tests ELISA ou de Western blot en utilisant la protéine ou le peptide immunogène naturel ou synthétique. Le titre de l'anticorps est déterminé. La capacité de l'anticorps à neutraliser la fonction de la protéine peut être analysée par différents moyen, par exemple en déterminant la diminution de l'activité de la protéine ou du peptide immunogène en présence de l'anticorps, de préférence en déterminant la diminution de l'activité gliotoxique en utilisant le test bio-essai *in vitro*.

5

10

15

20

25

30

Par exemple, les anticorps monoclonaux dirigés contre la protéine cible ou une partie de cette protéine sont produits par des techniques conventionnelles utilisées pour produire des anticorps contre des antigènes de surface Des souris ou des lapins sont immunisées (i) soit avec la protéine naturelle ou recombinante d'intérêt, (ii) soit avec tout peptide immunogène de cette protéine d'intérêt, (iii) soit avec des cellules murines qui expriment la protéine ou le peptide d'intérêt et les molécules du CMHII. La lignée murine Balb/c est la plus fréquemment utilisée. L'immunogène est également un peptide choisi parmi les peptides définis à partir des séquences primaires des protéines d'intérêt. Par exemple, l'immunogène suivant a été préparé : les peptides SEQ ID N°s 58, 59, 60 issus de la séquence du précurseur du ganglioside GM2, les peptides SEO ID N°s 61, 62 issus de la séquence de la saposine B et les peptides SEO ID N°s 63, 64, 65 issus de la calgranuline B ont été couplé à de l'hémocyanine de Lymphet Keyhole, en abrégé peptide-KLH, comme support pour son utilisation en immunisation, ou couplé à de l'albumine de sérique humaine, en abrégé peptide-HSA. Les animaux ont été soumis à une injection de peptide-KLH ou de peptide-HSA en utilisant de l'adjuvant complet de Freund (IFA). Les sérums et les surnageants de culture d'hybridome issus des animaux immunisés avec chaque peptide ont été analysés pour la présence d'anticorps anti-protéines par un test ELISA utilisant les protéines initiales. Les cellules spléniques de ces souris ont par conséquent été récupérées et fusionnées avec des cellules de myélome. Le polyéthylèneglycol (PEG) est l'agent de fusion le plus fréquemment utilisé. Les hybridomes produisant les

anticorps les plus spécifiques et les plus sensibles sont sélectionnés. Les anticorps monoclonaux peuvent être produits *in vitro* par culture cellulaire des hybridomes produits ou par récupération de liquide d'ascite murin après injection intrapéritonéale des hybridomes chez la souris. Quel que soit le mode de production en surnageant ou en ascite, il importe ensuite de purifier l'anticorps monoclonal. Les méthodes de purification utilisées sont essentiellement la filtration sur gel échangeur d'ions ou par chromatographie d'exclusion, voire l'immunoprécipitation. Pour chaque anticorps il faut choisir la méthode qui permettra d'obtenir le meilleur rendement. Un nombre suffisant d'anticorps anti-protéines sont criblés dans des tests fonctionnels pour identifier les anticorps les plus performants pour fixer la protéine d'intérêt et/ou pour bloquer l'activité de la protéine d'intérêt. Les anticorps monoclonaux sélectionnés sont humanisés par des méthodes standard de « CDR grafting » (protocole réalisé par de nombreuses compagnies, sous forme de service). Ces anticorps humanisés peuvent être testés cliniquement chez le patient. L'efficacité de ces anticorps peut être suivie par des paramètres cliniques.

10

15

20

25

30

La production *in vitro* d'anticorps, de fragments d'anticorps ou de dérivés d'anticorps, tels que les anticorps chimères, produits par génie génétique, dans des cellules eucaryotes a été décrite (EP 120 694 ou EP 125 023) et est aussi applicable à la présente invention.

Utilisation de molécules inhibitrices des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées au traitement de mammifères atteint de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de préférence la sclérose en plaques, ladite composition comprenant (i) soit au moins une molécule inhibitrice de la fonction d'au moins une protéine choisie parmi les protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au

10

15

20

25

30

moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, par exemple inhibitrice de l'activité gliotoxique, (ii) soit au moins une molécule régulatrice de l'expression d'au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, par exemple pour bloquer la transcription ou la traduction, (iii) soit au moins une molécule régulatrice du métabolisme d'au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, (iv) soit au moins une molécule régulatrice de l'expression et/ou du métabolisme d'un ligand d'au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à 29 et les séquences peptidiques qui présentent au

moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, par exemple un récepteur ou un cofacteur. On peut penser que ces protéines de l'organisme humain peuvent être inhibées sans effet secondaire.

5

10

15

25

30

Un autre aspect important de l'invention concerne l'identification et l'évaluation de l'efficacité thérapeutique de substances naturelles et/ou synthétiques (i) capables de bloquer et/ou d'inhiber l'activité des protéines d'intérêt de l'invention et/ou de leur fragment : SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID Nº 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29 et/ou (ii) capables d'inhiber leur métabolisme tels les inhibiteurs du métabolisme correspondant, les inhibiteurs d'enzymes activées par les coenzymes, (iii) capables de réguler l'expression des protéines d'intérêt (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, (iv) capables d'inhiber la fonction et/ou l'expression des ligands des protéines d'intérêt SEQ ID Nº 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences

peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, comme par exemple des récepteurs. Ces substances peuvent être utilisées dans des traitements prophylactiques et thérapeutiques de la maladie. L'invention concerne également des méthodes pour traiter et prévenir une maladie auto-immune, par exemple la SEP, en administrant des quantités effectives de ces substances. Les substances peuvent être des protéines, des anticorps, de petites molécules synthétiques ou naturelles, des dérivés des protéines identifiées dans cette invention, des lipides, des glycolipides etc... Les petites molécules peuvent être criblées et identifiées en grande quantité en utilisant des librairies combinatoires chimiques. L'invention concerne également des compositions pharmaceutiques comprenant ces substances en association avec des carriers physiologiques acceptables, et des méthodes pour la préparation de médicaments à utiliser en thérapie ou en prévention de maladies auto-immunes dont la SEP en utilisant ces substances.

10

15

20

25

30

Pour identifier des molécules inhibitrices de faible poids moléculaire comme des drogues candidates pour les maladies dégénératives et/ou neurologiques et/ou auto-immunes, telles que la sclérose en plaques, on utilise les tests et protocoles décrits dans précédemment et dans les demandes de brevet incorporés à titre de référence, en utilisant des échantillons prélevés du patient non traité ou traité, du modèle animal non traité ou traité, ou de tissus du modèle animal non traité ou traité. Cet aspect de l'invention inclue également un procédé pour identifier des substances capables de bloquer ou d'inhiber l'activité des protéines d'intérêt, comprenant l'introduction de ces substances dans un test in vitro ou dans un modèle animal in vivo. Les molécules sélectionnées sont testées à différentes concentrations. Ces inhibiteurs sont aussi testés dans des essais de toxicité et pharmacocinétique pour savoir si ils peuvent représenter des drogues candidates valables. Les substances testées pour l'inhibition ou le blocage des activités protéiques ou de l'expression des protéines, dans ces procédures de criblage peuvent être des protéines, des anticorps, des fragments d'anticorps, de petites molécules synthétiques ou naturelles, des dérivés des protéines d'intérêt, etc Les petites molécules peuvent être criblées et identifiées en grande quantité en utilisant des librairies combinatoires chimiques.

A titre d'exemple, on peut citer comme substances inhibitrices :

Les inhibiteurs des protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24), les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les inhibiteurs des fragments desdites protéines. Ces inhibiteurs peuvent être compris dans une composition prophylactique et thérapeutique, en particulier pour le traitement de la sclérose en plaques. Par exemple, la lycorine, alcaloïde extrait de Amaryllidaceae (ex : Crinum Asiaticum) est utilisée in vitro à une concentration comprise entre 0.1 et 0.5 µg /ml et in vivo à une concentration comprise entre 0.1 et 1 mg/kg/jour. Par exemple, le Rolipram (nom commercial) et l'Ibudilast (nom commercial), qui sont deux molécules de la même famille des inhibiteurs des phosphodiestérases 4(PDE4) sont utilisées in vitro à des concentrations comprises entre 1 et 10 µM/l et in vivo à des concentrations comprises entre environ 10 mg/kg/jour.

- A partir des séquences d'acides aminés des protéines SEQ ID N° 2,_4, 8, 9, 17, 24_et des séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29), il est évident que l'on peut déduire les séquences nucléotidiques ADN et ARN (SEQ ID N° 30, 31, 42, 53) correspondant aux protéines d'intérêt et les séquences codant pour les protéines de la famille de ces protéines d'intérêt (par exemple SEQ ID N° 32 à 41, SEQ ID N° 43 à 52, SEQ ID N° 54 à 57, SEQ ID N° 66 à 67), en tenant compte du code génétique et de sa dégénérescence. Ainsi la présente invention concerne l'utilisation de ces séquences nucléotidiques sous forme :
 - de séquences anti-sens,

5

10

15

20

25

30

- de séquences codant pour un gène thérapeutique,

WO 01/05422 47 PCT/FR00/02057

- de séquences pouvant être contenue dans un vecteur pour la réalisation de transformation cellulaire ex vitro et/ou in vivo (thérapie génique).

Utilisation d'acides nucléiques déduits des séquences en acides aminés des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention; acides nucléiques antisens et/ou codant pour un gène thérapeutique.

10

15

20

25

30

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées au traitement de mammifères atteint de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, en particulier la sclérose en plaques, la composition comprenant (i) soit au moins une séquence d'acide nucléique capable de s'hybrider à une séquence d'acides nucléiques codant pour les protéines d'intérêt (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, ou leur(s) fragment(s), (ii) soit au moins une séquence d'acide nucléique comprenant au moins un gène d'intérêt thérapeutique codant pour les protéines ou un fragment de protéines (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24), les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID Nº 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et des éléments assurant l'expression dudit gène in vivo dans des cellules cibles destinées à être génétiquement modifiées par ladite séquence nucléique.

Par séquence d'acide nucléique, on entend un fragment d'ADN et/ou d'ARN, double brin ou simple brin, linéaire ou circulaire, naturel et isolé ou de

synthèse, désignant un enchaînement précis de nucléotides, modifiés ou non, permettant de définir un fragment ou une région d'un acide nucléique choisi dans le groupe consistant en un ADNc; un ADN génomique; un ADN plasmidique; un ARN messager. Ces séquences d'acides nucléiques sont déduites de la séquence d'acides aminés des protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, en utilisant le code génétique. En raison de la dégénérescence du code génétique l'invention englobe également des séquences équivalentes ou homologues. Ces séquences définies permettent à l'homme de l'art de définir lui-même les acides nucléiques adaptés.

5

10

15

20

25

30

Aussi, la présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques comprenant au moins une séquence d'acide nucléique capable de s'hybrider à une séquence d'acides nucléiques codant pour les protéines d'intérêt ou leur(s) fragment(s) (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

L'invention consiste à définir et utiliser des molécules d'acides nucléiques complémentaires des séquences ADN et/ou ARN codant pour les protéines d'intérêt ou leur(s) fragment(s). Ces fragments correspondent à des molécules anti-sens ou ribozyme et peuvent être synthétisés à l'aide de synthétiseurs automatiques, tels que

ceux commercialisés par la société Applied Biosystem. L'invention décrit l'utilisation de ces acides nucléiques capables de s'hybrider dans des conditions stringentes à l'ADN ou/et ARN codant pour les protéines de l'invention ou pour leu(s) fragment(s). Des conditions de stringence caractéristiques sont celles qui correspondent à une combinaison de la température et de la concentration saline choisie approximativement entre 12 a 20°C sous le Tm (« melting temperature ») de l'hybride à l'étude. De telles molécules sont synthétisées et peuvent être marquées en utilisant des méthodes de marquage conventionnelles utilisées pour les sondes moléculaires, ou peuvent être utilisées comme amorces dans les réactions d'amplification. Les séquences qui présentent au moins 90% d'homologie par rapport à une séquence de référence font également partie de l'invention, de même que les fragments de ces séquences qui présentent au moins 20 nucléotides et de préférence 30 nucléotides contigus homologues par rapport à une séquence de référence. Afin de réduire la proportion de peptides naturels ou variants, il est possible d'envisager une approche anti-sens et/ou ribozyme. Une telle approche est largement décrite dans la littérature. Bien entendu, de telles molécules anti-sens peuvent constituer en tant que telles des vecteurs. On peut également utiliser des vecteurs qui comprennent une séquence d'acides nucléique qui code pour un anti-sens.

5

10

15

20

25

30

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées au traitement de mammifères atteint de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, ladite composition comprenant au moins une séquence d'acide nucléique contenant au moins un gène d'intérêt thérapeutique et des éléments assurant l'expression dudit gène *in vivo* dans des cellules cibles destinées à être génétiquement modifiées par ladite séquence nucléique.

Ces séquences d'acides nucléiques et/ou vecteurs (anti-sens ou codant pour une protéine ou un fragment d'une protéine) permettent de cibler les cellules dans lesquelles le peptide est exprimé, telles que les cellules macrophages : (i) soit par l'utilisation d'une molécule de ciblage introduite sur le vecteur, (ii) soit par l'utilisation d'une propriété particulière de ces cellules.

Utilisation de vecteurs comprenant un gène d'intérêt thérapeutique correspondant aux gènes des protéine d'intérêt identifiées dans la présente invention.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinées à la prévention et au traitement de maladies dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telles que la sclérose en plaques, la composition comprenant une séquence d'acide nucléique comprenant un gène d'intérêt thérapeutique et des éléments d'expression dudit gène d'intérêt. Les gènes peuvent être non mutés ou mutés. Ils peuvent également consister en des acides nucléiques modifiés de sorte qu'il ne leur est pas possible de s'intégrer dans le génome de la cellule cible ou des acides nucléiques stabilisés à l'aide d'agents, tels que la spermine.

Un tel gène d'intérêt thérapeutique code notamment :

5

10

20

25

30

- (i) soit au moins pour une protéine choisie parmi les protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, ou leur(s) fragment(s),
- (ii) soit au moins pour tout ou partie d'un anticorps polyclonal ou monoclonal capable de se fixer à au moins une protéine ou un fragment de protéine choisi parmi les protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. Il peut notamment s'agir d'anticorps transmembranaire natif, ou de fragment ou dérivé d'un tel anticorps, pour autant que

ledit anticorps, fragment ou dérivé d'anticorps soit exprimé à la surface de la cellule cible du mammifère génétiquement modifiée et soit capable de se fixer à un polypeptide présent à la surface d'une cellule effectrice cytotoxique ou d'un lymphocyte T helper impliqué dans le procédé d'activation d'une telle cellule,

5

10

15

20

25

30

(iii) soit au moins pour une molécule inhibitrice d'au moins une protéine ou de ses fragments, ladite protéine étant choisie parmi les protéines identifiées (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29; les protéines inhibitrices de la fonction et/ou du métabolisme et/ou de la fixation des protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29,

(iv) soit au moins pour un ligand ou toute partie d'un ligand capable de se fixer à au moins une protéine ou un fragment de protéine choisi parmi les protéines identifiées (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9,17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N°3, SEQ ID N°5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 %

d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et/ou d'inhiber sa fonction.

5

10

15

20

25

Plus particulièrement, par fragment d'anticorps, on entend les fragments F(ab)2, Fab', Fab, sFv (Blazar et al., 1997, Journal of Immunology 159: 5821-5833; Bird et al., 1988 Science 242: 423-426) d'un anticorps natif et par dérivé on entend, par exemple, un dérivé chimérique d'un tel anticorps (voir par exemple les chimères des anticorps antiCD3 Souris/Homme dans Arakawa et al., 1996 J Biochem 120 : 657-662 ou les immunotoxines telles que sFv-toxine de Chaudary et al 1989, Nature 339 : 394-397). Par anticorps transmembranaire on entend un anticorps dont au moins la région fonctionnelle capable de reconnaître et de se fixer à son antigène spécifique est exprimée à la surface des cellules cibles pour permettre lesdites reconnaissance et fixation. Plus particulièrement, les anticorps selon la présente invention consistent en des polypeptides de fusion comprenant les amino acides définissant ladite région fonctionnelle et une séquence d'amino acides (polypeptide transmembranaire) permettant l'ancrage au sein de la double couche lipidique membranaire de la cellule cible ou à la surface externe de cette bi-couche. Les séquences nucléiques codant pour de nombreux polypeptides transmembranaires sont décrites dans la littérature. Selon un cas tout à fait avantageux, la séquence d'acide nucléique codant pour la chaîne lourde de l'anticorps est fusionnée avec la séquence d'acide nucléique codant pour undit polypeptide transmembranaire.

Par éléments assurant l'expression dudit gène in vivo on fait notamment référence aux éléments nécessaires pour assurer l'expression dudit gène après son transfert dans une cellule cible. Il s'agit notamment des séquences promotrices et/ou des séquences de régulation efficaces dans ladite cellule, et éventuellement les séquences requises pour permettre l'expression à la surface des cellules cibles dudit polypeptide. Le promoteur utilisé peut être un promoteur viral, ubiquitaire ou spécifique de tissu ou encore un promoteur synthétique. A titre d'exemple, on mentionnera les promoteurs tels que les promoteurs des virus RSV (Rous Sarcoma Virus), MPSV, SV40 (Simian Virus), CMV (Cytomegalovirus) ou du virus de la vaccine, les promoteurs du gène codant pour la créatine kinase musculaire, pour l'actine. Il est en outre possible de choisir une séquence promotrice spécifique d'un

type cellulaire donné, ou activable dans des conditions définies. La littérature procure un grand nombre d'informations relatives à de telles séquences promotrices.

Par ailleurs, ledit acide nucléique peut comprendre au moins deux séquences, identiques ou différentes, présentant une activité de promoteur transcriptionnel et/ou au moins deux gènes, identiques ou différents, situés l'un par rapport à l'autre de manière configue, éloignée, dans le même sens ou dans le sens inverse, pour autant que la fonction de promoteur transcriptionnel ou la transcription desdits gènes ne soit pas affectée.

5

10

15

20

25

30

De même dans ce type de construction d'acide nucléique, il est possible d'introduire des séquences nucléiques « neutres » ou introns qui ne nuisent pas à la transcription et sont épissées avant l'étape de traduction. De telles séquences et leurs utilisations sont décrites dans la littérature (référence : demande de brevet PCT WO 94/29471).

Ledit acide nucléique peut également comprendre des séquences requises pour le transport intracellulaire, pour la réplication et/ou pour l'intégration, pour la transcription et/ou la traduction. De telles séquences sont bien connues de l'homme de l'art.

Par ailleurs, les acides nucléiques utilisables selon la présente invention peuvent également être des acides nucléiques modifiés de sorte qu'il ne leur est pas possible de s'intégrer dans le génome de la cellule cible ou des acides nucléiques stabilisés à l'aide d'agents, tels que par exemple la spermine, qui en tant que tels n'ont pas d'effet sur l'efficacité de la transfection.

Selon un mode de réalisation de l'invention, la séquence d'acide nucléique est une séquence d'ADN ou ARN nue, c'est à dire libre de tout composé facilitant son introduction dans les cellules (transfert de séquence d'acide nucléique). Toutefois, selon un second mode de réalisation de l'invention, afin de favoriser son introduction dans les cellules cibles et afin d'obtenir les cellules génétiquement modifiées de l'invention, cette séquence d'acide nucléique peut être sous la forme d'un « vecteur », et plus particulièrement sous la forme d'un vecteur viral, tel que par exemple un vecteur adénoviral, rétroviral, un vecteur dérivé d'un poxvirus, notamment dérivé du virus de la vaccine ou du Modified Virus Ankara (MVA) ou d'un vecteur non viral tel que, par exemple, un vecteur consistant en au moins une dite séquence d'acide

nucléique complexée ou conjuguée à au moins une molécule ou substance porteuse sélectionnée parmi le groupe consistant en un amphiphile cationique, notamment un lipide cationique, un polymère cationique ou neutre, un composé polaire pratique notamment choisi parmi le propylène glycol, le polyéthylène glycol, le glycérol, l'éthanol, la 1-méthyl L-2-pyrrolidone ou leurs dérivés, et un composé polaire aprotique notamment choisi parmi le diméthylsulfoxide (DMSO), le diéthylsulfoxide, le di-n-propylsulfoxide, le diméthylsulfone, le sulfolane, la diméthylformamide, le diméthylacetamide, la tetraméthylurée, l'acétonitrile ou leurs dérivés. La littérature procure un nombre important d'exemples de tels vecteurs viraux et non viraux.

5

10

15

20

25

30

De tels vecteurs peuvent en outre et de préférence comprendre des éléments de ciblage pouvant permettre de diriger le transfert de séquence d'acide nucléique vers certains types cellulaires ou certains tissus particuliers tels que les cellules cytotoxiques et les cellules présentatrices de l'antigène). Ils peuvent également permettre de diriger le transfert d'une substance active vers certains compartiments intracellulaires préférés tel que le noyau, les mitochondries ou les peroxysomes, par exemple. Il peut en outre s'agir d'éléments facilitant la pénétration à l'intérieur de la cellule ou la lyse de compartiments intracellulaires. De tels éléments de ciblage sont largement décrits dans la littérature. Il peut par exemple s'agir de tout ou partie de lectines, de peptides, notamment le peptide JTS-1 (voir demande de brevet PCT WO 94/40958), d'oligonucléotides, de lipides, d'hormones, de vitamines, d'antigènes, d'anticorps, de ligands spécifiques de récepteurs membranaires, de ligands susceptibles de réagir avec un anti-ligand, de peptides fusogènes, de peptides de localisation nucléaire, ou d'une composition de tels composés.

Utilisation de cellules transformées in vivo après injection de vecteurs contenant au moins un gène d'intérêt thérapeutique défini à partir des protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 %

WO 01/05422 55 PCT/FR00/02057

d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinée à la prévention et au traitement de mammifères atteint de maladies dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de préférence la sclérose en plaques, la composition comprenant au moins un vecteur contenant un gène thérapeutique comme décrit ci-dessous, capable d'être introduit dans une cellule cible *in vivo* et d'exprimer le gène d'intérêt thérapeutique *in vivo*. L'avantage de cette invention repose sur la possibilité de maintenir sur le long terme un niveau basal de molécules exprimées dans le patient traité. Des vecteurs ou acides nucléiques codant pour des gènes d'intérêt thérapeutique sont injectés. Ces vecteurs et acides nucléiques doivent être transportés jusqu'aux cellules cibles et transfecter ces cellules dans lesquelles ils doivent être exprimés *in vivo*.

5

10

15

20

25

30

L'invention concerne l'expression in vivo de séquences nucléotidiques et/ou de vecteurs tels que désignés dans le paragraphe précédent, c'est-à-dire des séquences correspondant à des gènes d'intérêt thérapeutique codant notamment :

- (i) soit au moins pour une protéine choisie parmi les protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, ou leur(s) fragment(s),
- (i) soit au moins pour tout ou partie d'un anticorps polyclonal ou monoclonal capable de se fixer à au moins une protéine choisie parmi les protéines identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la

calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. Il peut s'agir d'anticorps transmembranaire natif, ou de fragment ou dérivé d'un tel anticorps, pour autant que ledit anticorps, fragment ou dérivé d'anticorps soit exprimé à la surface de la cellule cible de mammifère génétiquement modifiée et en ce que ledit anticorps est capable de se fixer à un polypeptide présent à la surface d'une cellule effectrice cytotoxique ou d'un lymphocyte T helper et impliqué dans le procédé d'activation d'une telle cellule. Il peut s'agir de fragments d'anticorps exprimés par des cellules capables de sécréter lesdits anticorps dans la circulation sanguine d'un mammifère ou patient porteur des cellules génétiquement modifiées par le gène codant pour l'anticorps,

5

10

15

20

25

30

(ii) soit au moins pour une molécule inhibitrice d'au moins une protéine choisie parmi les protéines identifiées (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEO ID N° 5 à 7, SEO ID N° 10 à 16, SEO ID N° 18 à 23, SEO ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29; protéine inhibitrice de la fonction et/ou du métabolisme et/ou de la fixation des protéines SEQ ID N° 2, 4, 8,9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEO ID N°1, SEO ID N° 3, SEO ID N° 5 à 7, SEO ID N° 10 à 16, SEO ID N° 18 à 23, SEO ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement

WO 01/05422 57 PCT/FR00/02057

au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29,

(iii) soit au moins pour un ligand ou toute partie du ligand capable de se fixer sur au moins une protéine choisie parmi les protéines identifiées (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N°3, SEQ ID N°5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et/ou d'inhiber sa fonction.

5

10

15

20

25

30

Selon un mode de réalisation particulier, il s'agit d'utiliser la thérapie génique de manière à diriger la réponse immune contre la protéine, le peptide ou la molécule d'intérêt cible, c'est-à-dire contre toute protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, leur(s) fragment(s) et/ou contre toute molécule inhibitrice de la fonction et/ou de l'expression et/ou du métabolisme desdites protéines d'intérêt, et/ou des ligands desdites protéines comme par exemple les récepteurs. Pour cela il est évident que les cellules à cibler pour la transformation avec un vecteur sont des cellules appartenant au système immun, soit des cellules de type lymphocytes (CD4/CD8), soit des cellules présentatrices de l'antigène (cellules dendritiques, macrophages, ...).

Selon un mode de réalisation particulier, on modifie génétiquement, notamment in vivo, les cellules présentatrices de l'antigène (CPA). Les CPA comme les

macrophages, les cellules dendritiques, les microgliocytes, les astrocytes jouent un rôle dans l'initiation de la réponse immune. Elles sont les premiers composants cellulaires qui capturent l'antigène, l'apprête dans la cellule et expriment des molécules du CMHI et CMHII transmembranaires impliquées dans la présentation de l'immunogène aux cellules T CD4+ et CD8+, elles produisent des protéines accessoires spécifiques qui participent à l'activation c's cellules T (Debrick et al., 1991, J. Immunol 147: 2846; Reis et al., 1993, J Ep Med 178: 509; Kovacsovics-bankowski et al., 1993, PNAS 90: 4942; Kovacsovics-bankowski et al., 1995 Science 267: 243; Svensson et al., 1997, J Immunol 158: 4229; Norbury et al., 1997, Eur J Immunol 27: 280). Pour une vaccination, il peut être avantageux de disposer d'un système de thérapie génique qui peut cibler le transfert de gène dans de telles cellules APC, c'est-à-dire un gène qui code pour un polypeptide qui peut, après sa production intracellulaire et son « processing », être présenté aux cellules CD8+ et/ou CD4+ par les molécules des complexes CMHI et CMHII respectivement à la surface de ces cellules.

5

10

15

20

25

30

On choisit d'exprimer à la surface des cellules CPA in vivo tout ou partie d'un anticorps et/ou d'un ligand comme par exemple un récepteur, capable de réagir avec la protéine ou le peptide cible choisis parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29. De telles cellules vont alors spécifiquement phagocyter ladite protéine ou ledit peptide, le « processer » de façon à ce que des fragments de ce peptide soient présentés à la surface des cellules présentatrices de l'antigène.

La littérature propose un grand nombre d'exemples de gènes codant pour des anticorps capables de réagir avec des polypeptides ou récepteurs. Il est à la protée de l'homme de l'art d'obtenir les séquences d'acides nucléiques codant pour de tels anticorps. Citons par exemple les gènes codant pour les chaînes légère et lourde de

WO 01/05422 59 PCT/FR00/02057

l'anticorps YTH 12.5 (anti-CD3) (Routledge et al. 1991, Eur J Immunol 21: 2717-2725), de l'anti-CD3 selon Arakawa et al ; 1996, J. Biochem. 120 : 657-662. Les séquences d'acide nucléique de tels anticorps sont aisément identifiables à partir des bases de données communément utilisées par l'homme du métier. Il est également possible à partir d'hybridomes disponibles auprès de l'ATCC de cloner les séquences d'acides nucléiques codant pour les chaînes lourdes et/ou légères de ces différents anticorps par les méthodes d'amplification telles que la RT-PCR à l'aide d'oligonucléotides spécifiques ou les techniques mettant en œuvre des banques d'ADNc (Maniatis et al., 1982, Molecular cloning. A laboratory manual CSH Laboratory, Cold Spring Harbor, New York). Les séquences ainsi clonées sont alors disponibles pour leur clonage dans des vecteurs. Selon un cas préféré de l'invention, la séquence d'acide nucléique codant pour la chaîne lourde de l'anticorps est fusionnée par recombinaison homologue avec la séquence d'acide nucléique codant pour un polypeptide transmembranaire tel que la glycoprotéine rabique ou la gp160 (Polydefkis et al., 1990, J Exp Med 171 : 875-887). Ces techniques de biologie moléculaire ont été parfaitement bien décrites.

10

15

20

25

30

On choisit d'exprimer à la surface des cellules CPA in vivo des fragments immunogènes correspondant à au moins une protéines choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID Nº 1 à 29. Pour cela, on peut choisir de faire exprimer par le vecteur soit le polypeptide complet soit de manière préféré des polypeptides sélectionnés pour réagir avec des ligands et/ou récepteurs spécifiques. Le peptide immunogène codé par le polynucléotide introduit dans la cellule du vertébré in vivo peut être produit et/ou sécrété, apprêté puis présenté à une cellule présentatrice de l'antigène (APC) dans le contexte des molécules du CMH. Les APC ainsi transférées in vivo induisent une réponse immune dirigée contre

l'immunogène exprimé in vivo. Les APC possèdent différents mécanismes pour capturer les antigènes : (a) la capture des antigènes par des récepteurs membranaires comme les récepteurs aux immunoglobulines (Fc) ou pour le complément disponibles à la surface des granulocytes, des monocytes ou macrophages permettant une délivrance efficace de l'antigène dans les compartiments intracellulaires après phagocytose médiée par les récepteurs. (b) l'entrée dans les APC par pinocytose en phase fluide, impliquant différents mécanismes : la micropinocytose c'est-à-dire la capture de petites vésicules (0.1μm) par les puits recouverts de clathrine et la macropinocytose c'est-àdire la capture de plus grosses vésicules (avec une taille variant ente 0.5 µm et environ 6 μm) (Sallusto et al. 1995, J Exp Med 182 : 389-400). Tandis que la micropinocytose existe de façon constitutive dans toutes les cellules, la macropinocytose est limitée à des types cellulaires, comme par exemple les macrophages, les cellules dendritiques, les astrocytes, les cellules épithéliales stimulées par des facteurs de croissance (Racoosin et al., J Cell Sci 1992, 102: 867-880). Dans cette invention, on entend par cellules capables de macropinocytose, les cellules qui peuvent réaliser les événements décrits ci-dessus et les cellules qui peuvent capturer des macromolécules de préférence entre 0.5 µm et environ 6 µm dans le cytoplasme.

10

15

20

25

30

Selon un mode de réalisation particulier, on modifie génétiquement notamment in vivo, les cellules effectrices cytotoxiques ou les lymphocytes T helper de façon à ce qu'elles expriment à leur surface un polypeptide correspondant aux protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N°3, SEQ ID N°5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, à des ligands desdites protéines, naturellement non exprimés par ces cellules, et capables d'induire le procédé d'activation de telles cellules, par l'introduction dans ces cellules de séquences d'acide nucléique renfermant le gène codant pour un tel polypeptide. Conformément à la présente invention, il est également possible de sélectionner une

séquence d'acide nucléique contenant un gène d'intérêt thérapeutique codant pour tout ou partie d'un anticorps dirigé contre une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, susceptible d'être exprimé à la surface des cellules cibles du patient à traiter, ledit anticorps étant capable de se fixer à un polypeptide naturellement non exprimé par ces cellules effectrices cytotoxiques ou lymphocytes T helper.

10

15

20

25

30

.

Par cellules effectrices cytotoxiques, on entend désigner les macrophages, les astrocytes, les lymphocytes T cytotoxiques (TCL) et les cellules tueuses (NK) ainsi que leurs dérivés telles que par exemple les LAK (Versteeg 1992 Immunology today 13: 244-247; Brittende et al 1996, Cancer 77: 1226-1243). Par 'lymphocytes T helper' on entend désigner notamment les CD4 qui permettent après activation la sécrétion de facteurs d'activation des cellules effectrices de la réponse immune. Les polypeptides et notamment les récepteurs exprimés à la surface de ces cellules et qui sont impliqués dans l'activation de telles cellules consistent notamment en tout ou partie du complexe TCR ou le CD3, tout ou partie des complexes CD8, CD4, CD28, LFA-1, 4-1BB (Melero et al., 1998, Eur J Immunol 28: 1116-1121), CD47, CD2, CD1, CD9, CD45, CD30, CD40, tout ou partie des récepteurs de cytokines (Finke et al., 1998, Gene therapy 5: 31-39), telles que IL-7, IL-4, IL-2, IL-15 ou GM-CSF, tout ou partie du complexe récepteur des cellules NK tel que par exemple NKAR, Nkp46, ..; (Kawano et al., 1998 Immunology 95:5690-5693; Pessino et al., 1998 J Exp Med188:953-960), Nkp44, tout ou partie des récepteurs de macrophages tels que par exemple le récepteur Fc (Deo et al., 1997, Immunology Today 18: 127-135).

De nombreux outils ont été développés pour introduire différents gènes hétérologues et/ou vecteurs dans des cellules, en particulier des cellules de mammifères. Ces techniques peuvent être divisées en deux catégories : la première

10

15

20

25

30

catégorie implique des technique physiques comme la micro-injection, l'électroporation ou le bombardement de particules. La seconde catégorie est basée sur l'utilisation de techniques en biologie moléculaire et cellulaire avec lesquelles le gène est transféré avec un vecteur biologique ou synthétique qui facilite l'introduction du matériel dans la cellule in vivo. Aujourd'hui, les vecteurs les plus efficaces sont les vecteurs viraux en particulier les adénoviraux et rétroviraux. Ces virus possèdent des propriétés naturelles pour traverser les membranes plasmiques, éviter la dégradation de leur matériel génétique et introduire leur génome dans le noyau de la cellule. Ces virus ont été largement étudiés et certains sont déjà utilisés expérimentalement dans des applications humaines en vaccination, en immunothérapie, ou pour compenser des déficiences génétiques. Cependant cette approche virale a des limitations notamment due à la capacité de clonage restreinte dans ces génomes viraux, le risque de disséminer les particules virales produites dans l'organisme et l'environnement, le risque de mutagenèse artéfactuelle par insertion dans la cellule hôte dans le cas des rétrovirus, et la possibilité d'induire une forte réponse immune inflammatoire in vivo pendant le traitement, ce qui limite le nombre d'injections possibles (Mc Coy et al. 11995, Human Gene Therapy 6: 1553-1560; Yang et al., 1996 Immunity 1: 433-422). D'autres systèmes alternatifs à ces vecteurs viraux existent. L'utilisation de méthodes non virales comme par exemple la co-précipitation avec le phosphate de calcium, l'utilisation de récepteurs qui miment les systèmes viraux (pour un résumé voir Cotten et Wagner 1993, Current Opinion in Biotechnology, 4: 705-710), ou l'utilisation de polymères comme les polyamidoamines (Haensler et Szoka 1993, Bioconjugate Chem 4 : 372-379). D'autres techniques non virales sont basées sur l'utilisation de liposomes dont l'efficacité pour l'introduction de macromolécules biologiques comme l'ADN, l'ARN des protéines ou des substances pharmaceutiques actives a été largement décrite dans la littérature scientifique. Dans ce domaine des équipes ont proposé l'utilisation de lipides cationiques ayant une forte affinité pour les membranes cellulaires et/ou les acides nucléiques. En fait, il a été montré qu'une molécule d'acide nucléique ellemême pouvait traverser la membrane plasmique de certaines cellules in vivo (WO 90/11092), l'efficacité étant dépendante en particulier de la nature polyanionique de l'acide nucléique. Dès 1989 (Felgner et al., Nature 337 : 387-388) les lipides cationiques ont été proposés pour faciliter l'introduction de larges molécules

15

20

25

30

anioniques, ce qui neutralise les charges négatives de ces molécules et favorise leur introduction dans les cellules. Différentes équipes ont développés de tels lipides cationiques : le DOTMA (Felgner et al., 1987, PNAS 84 : 7413-7417), le DOGS ou Transfectam™ (Behr et al., 1989, PNAS 86 : 6982-6986), le DMRIE et le DORIE (Felgner et al., 1993 methods 5 : 67-75), le DC-CHOL (Gao et Huang 1991. BBRC 179 : 280-285), le DOTAP™ (McLachlan et al., 1995, Gene therapy 2 : 674-622) ou la Lipofectamine™, et les autres molécules décrites dans les brevets WO9116024, WO9514651, WO9405624. D'autres groupes ont développés des polymères cationiques qui facilitent le transfert de macromolécules en particulier des macromolécules anioniques dans les cellules. Le brevet WO95/24221 décrit l'utilisation de polymères dendritiques, le document WO96/02655 décrit l'utilisation du polyéthylèneimine ou polypropylèneimine et les document US-A-5595897 et FR 2719316, l'utilisation des conjugués polylysine.

Etant donné que l'on souhaite obtenir *in vivo* une transformation ciblée vers un type cellulaire donné, il est évident que le vecteur utilisé doit pouvoir être luimême « ciblé », comme décrit ci dessus.

Utilisation de cellules transformées *in vitro* ou *ex vivo* avec des vecteurs contenant un gène d'intérêt thérapeutique défini par rapport aux protéines d'intérêt identifiées dans la présente invention (SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24) et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N°3, SEQ ID N°5 à 7, SEQ ID N°10 à 16. SEQ ID N°18 à 23, SEQ ID N°25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N°1 à 29.

La présente invention concerne un matériel biologique pour la préparation de compositions pharmaceutiques destinée à la prévention et au traitement de maladies dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de préférence la sclérose en plaques, la composition comprenant au moins une cellule, notamment une cellule ne produisant pas naturellement des anticorps, sous une forme permettant leur

10

15

20

25

30

administration dans l'organisme d'un mammifère, humain ou animal, ainsi qu'éventuellement leur culture préalable, ladite cellule étant génétiquement modifiée in vitro par au moins une séquence d'acide nucléique contenant au moins un gène codant in vivo pour:

- (i) au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et tout fragment
- (ii) au moins un peptide défini à partir de la séquence primaire d'au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29,
- (iii) au moins toute molécule inhibitrice de la fonction et/ou de la fixation et/ou de l'expression de ces protéines,
- (iv) au moins un peptide issu de la séquence primaire d'une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de

10

15

20

25

protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et capable de se fixer sur au moins une glycoprotéine du CMHI,

(v) au moins tout anticorps et toute partie d'anticorps capables de se fixer à au moins une protéine choisie parmi les protéines SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B (par exemple SEQ ID N°1, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 5 à 7, SEQ ID N° 10 à 16, SEQ ID N° 18 à 23, SEQ ID N° 25 à 29) et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29.

Plus particulièrement, ladite cellule cible provient soit du mammifère à traiter, soit d'un autre mammifère que celui à traiter. Dans ce dernier cas, il convient de noter que ladite cellule cible aura subi un traitement la rendant compatible avec le mammifère à traiter. Par « mammifère » on entend, de préférence, un mammifère humain. Ces cellules sont établies en lignées cellulaires et sont préférentiellement CMHII+ ou CMHII+-inductibles comme les lymphocytes, les monocytes, les astrocytes, les oligodendrocytes.

L'invention concerne également les cellules modifiées et un procédé de préparation d'une cellule telle que décrite ci dessus caractérisé en ce que l'on introduit dans une cellule de mammifère ne produisant pas naturellement d'anticorps, par tout moyen approprié, au moins une séquence d'acide nucléique contenant au moins un gène d'intérêt thérapeutique et des éléments assurant l'expression dudit gène dans ladite cellule, ledit gène d'intérêt thérapeutique contenant une séquence d'acide nucléique codant pour une molécule ou un fragment de molécule in vivo, comme décrit

juste ci-dessus. Plus particulièrement, elle concerne des cellules procaryotes, des cellules de levure et des cellules animales, en particulier des cellules de mammifères transformées par au moins une séquence nucléotidique et/ou un vecteur tel que décrit précédemment.

5

10

15

20

25

30

j

Selon un mode de réalisation particulier, les cellules (cellules dendritiques, macrophages, astrocytes, lymphocytes T CD4+, lymphocytes T CD8+,) du patient ou allogéniques sont placées en contact d'une préparation purifiée du polypeptide cible, celui-ci étant internalisé, apprêté et présenté à la surface cellulaire associé aux molécules du CMHI et/ou CMHII et ainsi induire une réponse immune spécifique contre le peptide. Les cellules « activées » sont ensuite administrées au patient chez lequel elles vont induire une réponse immune spécifique des antigènes (on utilise une voie naturelle de la réponse immune, mais on contrôle ce que la cellule présentatrice de l'antigène va présenter)

Selon un mode de réalisation particulier, les cellules présentatrices d'antigène (cellule dendritique, macrophage, astrocytes,..) sont modifiées *in vitro* pour exprimer les antigènes dans la cellule transformée qui vont s'associer aux molécules du CMHI et/ou CMHII et être présentées à la surface des cellules pour induire chez le patient chez lequel on administre la cellule modifiée une réaction immune parfaitement ciblée.

Toutes les approches vaccinales ne sont pas toujours satisfaisantes et conduisent par exemple à des réactions immunes limitées dirigées uniquement à l'encontre d'épitopes immunodominants ou contre des antigènes présentant une grande variabilité. De même la présentation incorrecte des antigènes par les glycoprotéines du système CMH à la surface des cellules, ne permet pas de développer chez le patient traité une immunité anti-protéine d'intérêt convenable. Afin de pallier ces problèmes, certains auteurs ont proposé dans le cadre de tels procédés vaccinaux, de sélectionner les fragments minimaux antigéniques correspondant aux portions de peptide susceptibles d'être reconnus spécifiquement par les lymphocytes T cytotoxiques, de les exprimer dans les cellules afin qu'ils s'associent aux molécules du CMHI et soient présentés à la surface des cellules pour induire chez le patient traité une réaction immunitaire parfaitement ciblée (Toes et al. 1997, PNAS 94 : 14660-14665). Plus particulièrement, il a été montré que des épitopes de très petites tailles (variant de 7 à

15

20

25

30

environ 13 acides aminés) qui sont exprimés à partir de minigènes introduits dans un virus de la vaccine, pouvaient induire une immunisation de type cellulaire. Il a par ailleurs été montré que plusieurs minigènes pouvaient être exprimés conjointement à partir d'un même vecteur (cette construction particulière est appelée « string of beads »). Une telle construction présente l'avantage d'induire une réaction immune de type CTL synergique (Whitton et al ;, 1993 J. of Virology 67 : 348-352).

Protocole de mise en contact des cellules et du fragment antigénique :

La présentation des fragments antigéniques par les molécules CMHI repose sur un procédé intracellulaire identifié (voir Groettrup et al., 1996 Immunology Today 17 : 429-435 pour une revue) au cours duquel des peptides antigéniques de très courtes tailles (environ 7-13 acides aminés) sont produits par dégradation d'un polypeptide plus complexe contre lequel la réaction immune finale sera dirigée. Ces courts peptides sont ensuite associés aux molécules du CMHI ou du CMHII pour former un complexe protéique qui est transporté à la surface cellulaire afin de présenter lesdits peptides aux lymphocytes T cytotoxiques circulants ou aux lymphocytes T helper circulants, respectivement. Il convient en outre de noter que la spécificité des molécules CMH I ou CMH II vis-à-vis des peptides antigéniques varie en fonction des molécules CMH I ou CMH II (exemple pour le CMHI: HLA-A, HLA-B, ...) et de l'allèle (exemple pour le CMH I: HLA-A2, HLA-A3, HLA-A11) considérés. Au sein d'une même espèce animale, d'un individu à l'autre, il existe une grande variabilité des gènes codant pour les molécules du système CMH (à ce sujet, voir notamment George et al., 1995, Immunology Today 16 : 209-212).

Selon un mode de réalisation particulier, les cellules, telles que les cellules dendritiques, les macrophages, les astrocytes, les lymphocytes T CD4+, les lymphocytes T CD8+, sont modifiées de manière à exprimer à leur surface des anticorps spécifiques du peptide ciblé. Le peptide est neutralisé par les anticorps exprimés à la surface des cellules. Ces cellules sont de préférence immunes, de préférence du patient, de préférence cytotoxiques, modifiées pour exprimer tout ou partie d'un anticorps spécifique du polypeptide cible.

Isolement de cellules mononucléées à partir de sang périphérique :

En 1968, Boyum décrivit une technique rapide qui permet par centrifugation du sang sur gradient de densité, de séparer les cellules mononucléées (lymphocytes et monocytes) avec un bon rendement (rendement théorique 50 %, c'està-dire 106 cellules /ml de sang). 50 ml de sang périphérique prélevés stérilement dans des tubes héparinés sont centrifugés 20 minutes à 150g à 20°C. Les cellules récupérées sont diluées dans deux volumes de sang périphérique initial de PBS stérile. 10 ml de cette suspension sont déposés sur 3ml d'une solution de Ficoll-Hypaque (milieu de séparation des lymphocytes, Flow). Après centrifugation pendant 20 minutes à 400g et 20°C sans freinage de décélération, les cellules mononucléées sédimentent à l'interface PBS-Ficoll, en une couche dense, opalescente, alors que la quasi-totalité des globules rouges et des polynucléaires sédimentent au fond du tube. Les cellules mononucléées sont récupérées et lavées en PBS stérile.

10

15

20

25

30

Internalisation des antigènes par les cellules présentatrices de l'antigène :

Traitement préalable des cellules présentatrices de l'antigène : les cellules présentatrices de l'antigène sont préalablement lavées avec un tampon PBS-BSA à 0.5% (p/v) puis énumérées puis elle sont préincubées en présence de différents inhibiteurs de réduction trois fois en PBS-BSA 0.5% contenant de 10 µM à 10 mM final de DTNB (acide 5,5'-dithio-bis-2-nitrobenzoïque) ou de NEM (N-éthylmaléimide). Les étapes ultérieures de fixation d'antigènes à la surface cellulaire ou d'internalisation d'antigènes se réalisent aussi en présence des différentes concentrations d'inhibiteurs.

Protocole d'internalisation des antigènes par les cellules présentatrices de l'antigène :

8.10° cellules sont internalisées en présence de quantité saturante de protéines radiomarquées à l'iode 125 (1 μg) dans des micropuits dans 70 μl. Après une heure d'incubation à 4°C sous agitation, les antigènes sont fixés à la surface des cellules. La suspension cellulaire est lavée deux fois en PBS-BSA et les culots cellulaires sont repris dans 70 μl de tampon et incubées à 37°C pendant différentes périodes allant jusqu'à 2 heures. Cellules et surnageants sont séparés par centrifugation à 800g pendant 5 minutes 4°C. Pour des plus longues périodes d'incubation, l'étape préliminaire de préfixation des antigènes à la surface des cellules est supprimée. Les cellules sont diluées dans un milieu RPMI-10% SVF en présence de 20 mM Hépès, à 10°cellules /ml. Les cellules sont incubées en présence d'un excès d'antigène pendant

différentes périodes à 37°C (1 μg de molécules /5.10⁷ cellules monocytes/macrophages ou /10⁸ cellules B-EBV).

Tous les agents thérapeutiques définis dans le cadre de la présente invention sont utilisés pour prévenir et/ou traiter une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, seuls ou en combinaison. Ils peuvent être utilisés également pour évaluer leur efficacité in vitro ou in vivo.

Administration chez l'homme des agents thérapeutiques:

10

15

20

30

Le matériel biologique selon l'invention peut être administré *in vivo* notamment sous forme injectable. On peut également envisager une injection par voie épidermique, intraveineuse, intra-artérielle, intramusculaire, intracérébrale par seringue ou tout autre moyen équivalent. Selon un autre mode de réalisation par administration orale ou tout autre moyen parfaitement connu de l'homme de l'art et applicable à la présente invention. L'administration peut avoir lieu en dose unique ou répétée, une ou plusieurs fois après un certain délai d'intervalle. La voie d'administration et le dosage les mieux appropriés varient en fonction de différents paramètres tels que par exemple l'individu ou la maladie à traiter, du stade et/ou de l'évolution de la maladie, ou encore de l'acide nucléique et/ou de la protéine et/ou peptide et/ou molécule et/ou cellule à transfèrer ou de l'organe/tissus cible.

Pour la mise en œuvre du traitement du mammifère mentionné dans la présente invention, il est possible de disposer de compositions pharmaceutiques comprenant un matériel biologique tel que précédemment décrit, avantageusement associé avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable pour l'administration à l'homme ou à l'animal. L'utilisation de tels supports est décrite dans la littérature (voir par exemple Remington's Pharmaceutical Sciences 16th ed. 1980, Mack Publishing Co). Ce véhicule pharmaceutiquement acceptable est préférentiellement isotonique, hypotonique ou présente une faible hypertonicité et a une force ionique relativement basse, tel que par exemple une solution de sucrose. Par ailleurs, ladite composition peut contenir des solvants, des véhicules aqueux ou partiellement aqueux tels que de l'eau stérile, libre d'agents pyrogène et des milieux de dispersion par exemple. Le pH de ces compositions pharmaceutiques est convenablement ajusté et tamponné selon les techniques conventionnelles.

Figures:

5

10

15

20

25

30

La figure 1 représente la séquence en amino acides de la protéine GM2AP, et la localisation des peptides, qui est soulignée, et qui sont utilisés pour la production des anticorps anti-peptides GM2AP.

La figure 2 représente la séquence en amino acides de la protéine MRP14, et la localisation des peptides, qui est soulignée, et qui sont utilisés pour la production des anticorps anti-peptides MRP14.

La figure 3 représente la séquence en amino acides de la protéine Saposine B, et la localisation des peptides, qui est soulignée, et qui sont utilisés pour la production des anticorps anti-peptides Saposine B.

La figure 4 représente le dosage de la protéine MRP8 (ng/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie.

La figure 5 représente le dosage de la proteine MRP14 (ng/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie.

La figure 6 représente le dosage de la protéine MRP8/14 (ng/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie.

La figure 7 représente les concentrations moyennes des protéines MRP8, MRP14, MRP8/14 (ng/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie.

La figure 8 représente le dosage de la protéine GM2AP (ng/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie. MS

signifie SEP, OND signifie AMN et Healthy signifie prélèvements de témoins supposés sains (TS).

La figure 9 représente le dosage de la protéine Saposine B (μg/ml - en ordonnée) dans les urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), dans les urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN) et dans les urines de témoins considérés sains (TS). n signifie le nombre d'urines testées par catégorie. MS signifie SEP, OND signifie AMN et Healthy signifie prélèvements de témoins supposés sains (TS).

5

10

15

20

25

30

La figure 10 représente la co-détection des protéines Saposine B (µg/ml - en ordonnée) et GM2AP (ng/ml - en abscisse) dans des échantillons d'urine de patients SEP, de témoins supposés sains et de patients atteints d'autres maladies neurologiques et la corrélation observée entre les taux des deux protéines.

La figure 11 représente : figure 11A, le dosage de la protéine GM2AP en ng/ml dans les urines d'un patient SEP en forme rémittente progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée) ; figure 11B le dosage de la protéine Saposine B en µg/ml dans les urines d'un patient SEP en forme rémittente progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée).

La figure 12 représente le produit des concentrations des protéines GM2AP et saposine B en ngxµg/ml² dans les urines d'un patient SEP en forme rémittente progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée).

La figure 13 : figure 13A, le dosage de la protéine GM2AP en ng/ml dans les urines d'un patient SEP en forme progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée) ; figure 13B le dosage de la protéine Saposine B en µg/ml dans les urines d'un patient SEP en forme progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée).

La figure 14 représente le produit des concentrations des protéines GM2AP et saposine B en ngxµg/ml² dans les urines d'un patient SEP en forme progressive (courbe claire) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT (courbe foncée).

La figure 15 représente la corrélation entre les concentrations de GM2AP

en ng/ml (abscisse) et de gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le

test MTT (ordonnée) déterminées dans des urines de patients SEP et de témoins.

La figure 16 représente la corrélation entre les concentrations de Saposine

B en μg/ml (abscisse) et de gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par

le test MTT (ordonnée) déterminées dans des urines de patients SEP et de témoins.

La figure 17 représente la corrélation entre le produit des concentrations

de GM2AP et Saposine B en ngxµg/ml² (abscisse) et de gliotoxicité en pourcentage de

cellules mortes estimées par le test MTT (ordonnée) déterminées dans des urines de

patients SEP et de témoins.

5

10

15

25

30

La figure 18 représente la corrélation entre les concentrations en GM2AP

(ng/ml - en ordonnée gauche), les concentrations en Saposine B (µg/ml - ordonnée

droite) et la gliotoxicité en pourcentage de cellules mortes estimées par le test MTT

(abscisse). Deux droites de corrélation estimées sont représentées sur le graphe. Les

lignes en gras sont relatives aux concentrations en saposine B; les lignes en noir clair

sont relatives aux concentrations en GM2AP.

Exemples:

20 Exemple 1: Recueil et pool d'urines.

Des échantillons d'urine de volumes différents ont été prélevés à partir

d'individus sains (SEP négatifs) n'ayant a priori aucune maladie neurologique ou auto-

immune. L'activité toxique de chaque prélèvement vis à vis de cellules astrocytaires

murines a été testée in vitro en utilisant le test MTT. Au total un pool de 20 litres

d'urine a été constitué (pool SEP négatif). Parallèlement, des échantillons d'urine de

volumes différents ont été prélevés à partir d'individus atteints de sclérose en plaques

(SEP positifs) à différents stade de la maladie. L'activité toxique de chaque

prélèvement vis à vis de cellules astrocytaires murines a été testée in vitro en utilisant

le test MTT. Au total un pool de 80 litres d'urine a été constitué (pool SEP positif).

Exemple 2 : Purification des protéines urinaires.

Les pools d'urine SEP positif et SEP négatif, recueillis et testés selon l'exemple 1, ont été purifiés pour obtenir une concentration en protéines élevée et éliminer au maximum les protéines de haut poids moléculaire.

5

10

15

20

25

Précipitation : des précipitations au sulfate d'ammonium (Prolabo - réf. 21 333 365) ont été effectuées sur les pools d'urine SEP positif et SEP négatif. Le pourcentage de 60 % de sulfate d'ammonium saturé pour 40 % d'urine, soit 390 grammes de sulfate d'ammonium par litre d'urine a été utilisé. Chaque pool est réparti en fractions de 1,8 litres dans des flacons de 2 litres pour améliorer la précipitation. La précipitation a été effectuée durant 2 x 8 heures, à température ambiante, sous agitation douce. Après centrifugation des pools d'urine à 3 000 tpm pendant 10 min., à une température de 10°C, le culot obtenu est repris dans un tampon Tris 20 mM contenant du CaCl₂ 1 mM et de l'urée à 0,25 M. Le mélange a ensuite été centrifugé à 3 000 tpm pendant 10 min. Le surnageant contient les protéines concentrées. Il est soit utilisé immédiatement pour l'étape suivante, soit congelé si l'étape suivante ne peut être effectuée en continu.

Chromatographie par échange d'ions : la solution contenant les protéines a ensuite été passée sur un gel DEAE fast Flow (commercialisé par PHARMACIA). Cette étape est effectuée à basse pression sur une colonne PHARMACIA remplie de gel. Les tampons sont amenés sur la colonne par une pompe péristaltique qui permet un débit régulier. Le tampon d'équilibration de la colonne est le tampon Tris 20 mM, pH 7. La fraction correspondant au surnageant de précipitation et contenant une quantité de sels trop élevée est dialysée contre ce tampon avant dépôt sur la colonne. Une élution par un gradient salin permet de récupérer les protéines. Le gradient d'élution est effectué par palier de NaCl 100, 200, 300, 500 mM dans le tampon d'équilibration de la colonne. Les fractions d'élution sont testées par le test MTT et ne seront conservées que les fractions positives, soit la fraction éluée à 200 Mm NaCl. Ces fractions pourront être traitées immédiatement ou conservées à l'état lyophilisé.

Purification: Une chromatographie d'exclusion stérique basée sur la différence de taille et de forme des protéines à éluer a été utilisée. La fraction correspondant à l'élution 200 mM NaCl est déposée sur la colonne. Au cours de l'élution, les protéines de faible masse moléculaire sont retenues et donc éluées plus tardivement que les grosses molécules. Les purifications ont été effectuées sur HPLC

avec une colonne TosoHaas TSK Prep G 3000 SW, d'un diamètre de 21,5 mm et d'une longueur de 300 mm, la limite d'exclusion en masse moléculaire est de 500 000 daltons. Le tampon d'élution utilisé contient du phosphate 100 mM, du sulfate de sodium 100 mM, à pH 6,8. La séparation du mélange de protéines a été effectué en 60 min. Seule la fraction correspondant à une masse de 15-20 000 daltons a été conservée. Cette fraction est dialysée dans un tampon Tris 20 mM contenant du CaCl₂ 0,2 mM, pH 7,2, puis lyophilisée.

A chaque étape, seules les fractions présentant une activité toxique significative ont été retenues pour l'étape suivante. Un contrôle de l'activité toxique des protéines a été effectué à chaque étape, à l'aide du test MTT. Seules les fractions présentant une activité toxique significative ont été retenues pour l'étape de purification supplémentaire décrite dans l'exemple 3.

10

15

20

25

30

Exemple 3 : Purification supplémentaire des protéines urinaires par chromatographie phase inverse.

Des pools d'urine provenant de patients SEP (pool SEP positif) et de patients non SEP (pool SEP négatif), obtenus après purification selon l'exemple 2, ont été repris dans de l'eau distillée, puis dilués avec une solution 0,2% TFA/10% acétonitrile pour obtenir une concentration finale d'environ 130 à 140 µg/ml.

La séparation par HPLC phase inverse C8 a été effectuée sur une colonne Brownlee Aquapore (nom commercial) commercialisée par la société Perkin Elmer (caractéristiques de la colonne : 300 angstroms/7 μm/(100x4,6) mm). Deux colonnes distinctes ont été utilisées respectivement pour les pools positif et négatif. Les injections ont été réalisées par multi-injections de 250 μl. Les protéines ont été éluées avec un gradient linéaire de 5% à 15% de tampon B en 5 min., puis de 15% à 100% de tampon B en 95 min., à un débit de 0,5 ml/min. Les tampons de séparation A et B utilisés sont respectivement le tampon 0,1% TFA (Pierce n° 28904)/ eau MilliQ et le tampon 0.09% TFA/80% acétonitrile (Baker). La détection a été effectuée par mesure de l'absorbance UV à 205 et 280 nm. La collecte des fractions a été effectuée en fractions de 1,5 ml et de 0,5-1 ml dans la zone d'intérêt. Les fractions ont été congelées après la collecte dans de la carboglace.

Les fractions collectées ont ensuite été séchées en speed vac et reprises dans 100 μl de 0,1% TFA/30% acétonitrile. 20μl des fractions ont été transférés dans des eppendorfs de 500 μl, séchés et lavés à deux reprises avec 100 μl d'eau MilliQ, puis séchés de nouveau.

L'activité toxique des protéines contenues dans chaque fraction recueillie après élution a été déterminée à l'aide du test MTT. Seule la fraction 21 présentant une activité toxique significative a été retenue. Le numéro de cette fraction correspond à l'ordre de l'élution en fonction des conditions d'élution énoncée dans cet exemple.

5

10

15

20

25

30

Exemple 4: Analyse des protéines obtenues par séparation sur HPLC sur gel SDS-TRICINE.

Le pool de collecte de la fraction 21 obtenue par HPLC, comme décrit dans l'exemple 3, et provenant de 20 injections du pool SEP positif, a été déposé sur un gel SDS-TRICINE 16% précoulé de 10 puits et de 1 mm d'épaisseur (commercialisé par la société Novex). Les conditions d'utilisation du gel correspondent à celles préconisées par le fournisseur. L'échantillon est repris dans 75 µl du tampon d'échantillon 1 fois concentré (SDS-TRICINE N° LC 1676, 1 ml deux fois concentré + 50μl de β-mercaptoéthanol (Pierce) dilué au 1/2 dans de l'eau) et 25μl de l'échantillon sont déposés sur le gel en trois fois. Le pool de collecte de la fraction 21 provenant de 6 injections du pool SEP négatif a été déposé sur le gel dans les mêmes conditions que celles décrites pour le pool SEP positif. La migration sur les deux gels a été effectuée en parallèle dans la même cuve de migration (XCELL II NOVEX (nom commercial)) à un voltage constant de 125 mV pendant 2 heures. La cuve est placée dans un bac contenant de la glace. Les gels ont été colorés directement après la migration par coloration au zinc/imidazole (kit de coloration 161-0440 commercialisé par la société BIORAD) pour obtenir une coloration négative réversible. Les bandes de protéines sont translucides sur fond opaque.

Exemple 5 : Digestion à la trypsine des bandes de gel.

Toutes les bandes de protéines visualisées dans les dépôts de la fraction 21 ont été découpées et soumises à une protéolyse par la trypsine.

10

15

20

25

30

Les bandes de gels sont découpées au scalpel en tranches de 1 mm et transférées dans des tubes eppendorfs. Les eppendorfs sont soumis à un pic de centrifugation pour faire tomber les morceaux de gel et après centrifugation 100 µl de tampon de lavage (100 Mm NH₄CO₃/50% CH₃CN) sont ajoutés aux morceaux de gel. Après 30 min. d'agitation à température ambiante, le surnageant est enlevé par fractions de 20 µl et l'étape de lavage est renouvelée deux fois. Les eppendorfs sont séchés pendant 5 min. en speed vac. 20 µg de trypsine (Modified sequenal grade PROMEGA V5111) sont repris dans 200 µl de tampon de digestion (5 mM TRIS, pH 8) et sont dissous pendant 30 min. à température ambiante, sous agitation intermittente et 20 à 30 µl de trypsine resuspendue sont ajoutés aux morceaux de gel. Les eppendorfs sont centrifugés et conservés en chambre chaude à 28°C pendant une nuit. Après digestion les bandes de gel peuvent être utilisées immédiatement pour les mesures de masse ou congelées pour usage ultérieur.

Exemple 6 : Digestion chimique au CNBR des bandes de gel.

Dans l'éventualité d'une protéine résistante aux clivages enzymatiques, en particulier à l'action de la trypsine comme décrit dans l'exemple 5, les bandes entre 16kD et 20kD ont été traitées avec du CNBR. Les bandes de gel, déjà utilisées pour les digestions avec la trypsine, sont séchées 5 à 10 min. en speed vac.

Une solution de CNBR (FLUKA) à 200 mg/ml a été préparée dans 70 % acide formique (BAKER). 20 µl de cette solution ont été utilisées pour réhydrater les morceaux de gel. La réaction s'est faite pendant 20 h à température ambiante et à l'obscurité. Les peptides sont extraits 3 fois 30 min. avec 100 µl de 0.1 % TFA / 60% Acétonitrile. Les solutions d'extraction sont réunies et concentrées à 20 µl. Ces échantillons sont dilués 5 fois dans 0,1 % TFA/eau. Les conditions de séparation sont celles décrites pour les peptides de la digestion avec la trypsine.

Exemple 7 : Analyse par spectrométrie MALDI-TOF.

30 µl de tampon d'extraction (2 % TFA/50 % acétronitrile) sont ajoutés aux échantillons. Les eppendorfs à analyser sont soumis à une centrifugation de 5 min., puis à une sonication de 5 min. et finalement à une centrifugation de 1 min.

Sur un disque en acier inoxydable, 14 dépôts de 0,5 μl de matrice (acide α-cyano-4-hydroxy-trans-cinnamique à saturation dans de l'acétone) sont réalisés. Une fine couche microcristalline uniforme est obtenue. 0,5 μl d'une solution de 2 % TFA/eau sont déposés sur cette sous-couche sur les 14 dépôts, puis 0,5 μl d'échantillon à analyser sont ajoutés. Dans cette goutte ainsi formée, 0,5 μl d'une solution à saturation d'acide d'acide α-cyano-4-hydroxy-trans-cinnamique dans 50 % acétonitrile/eau sont ajoutés. Après un séchage à température ambiante pendant 30 min., les dépôts cristallins sont lavés avec 2 μl d'eau qui sont immédiatement évacués par un souffle d'air. Tous les spectres sont obtenus sur un spectromètre de masse BRUKER BIFLEX (marque de commerce) équipé d'un réflectron. Les mesures (90 à 120 tirs laser sur l'ensemble du dépôt) sont accumulées pour obtenir un spectre de masse qui soit le plus représentatif de l'ensemble des peptides présents dans le sandwich matrice-échantillon. Pour chaque dépôt, une calibration avec les peptides de l'autolyse de la trypsine a été faite afin de pouvoir utiliser une précision de mesure inférieure à 100 ppm.

10

15

20

25

30

Les recherches dans les banques de données ont été exécutées dans MS-FIT PROTEINPROSPECTOR (http://prospector.ucsf.edu). Les paramètres communs, utilisés dans ces recherches, sont (1) base de données : NCBInr, (2) une tolérance de 100-50 ppm, (3) les cystéines ne sont pas modifiées, (4) les méthionines peuvent être oxydées, (5) gamme de poids moléculaire : 1000-100000 Da, (6) jusqu'à 3 sites de coupure peuvent être ignorés.

Exemple 8 : Séquençage N-terminal des peptides de digestion.

(i) Extraction et séparation par HPLC des peptides de digestion.

Après les mesures de masse sur la totalité de la digestion, le reste des peptides est extrait en 3 fois 30 min. dans un bain de sonication avec 0,1 % TFA/60 % acétonitrile. Les solutions d'extraction sont réunies et séchées jusqu'à 20 μl en speed vac. Après dilution dans 80 μl de tampon A (0,1 % TFA/eau), les extractions des bandes de gel, digérées avec de la trypsine, sont injectées sur une colonne C18/MZ-Vydac/(125x1.6)mm/5 μm. L'élution des peptides se fait à un débit de 150 μl/min. et dans un gradient allant de 5 % de tampon B (0,09 % TFA/80 % acétronitrile) à 40 % de tampon B en 40 min., puis de 40 % de tampon B à 100 % de tampon B en 10 min. La

10

15

20

25

30

détection est faite par mesure de l'absorbance UV à 205 nm. La collecte des pics est effectuée dans des tubes eppendorf de 500 μl. Les fractions sont conservées sur la glace et pour la bande de 18-20 kD du pool 21 SEP positif analysées par spectrométrie de masse MALDI-TOF.

(ii) Séquençage N-terminal.

Les fractions ne correspondant qu'à un seul pic de masse ont été analysées par dégradation d'Edman sur un séquenceur (Modèle 477A PERKIN ELMER/Applied Biosystems). Les conditions de séquençage sont celles décrites par le constructeur. Une micro cartouche a été utilisée pour le dépôt des échantillons et les PTH-AminoAcid sont identifiés avec un système HPLC online (Modèle 120A PERKIN ELMER/Applied Biosystems).

Le dépôt de la fraction à séquencer s'est fait en plusieurs dépôts de 15 μl avec des séchages intermédiaires. Le tube ayant contenu le peptide est lavé avec 15 μl d'acide formique 85 % (BAKER). Les séquences d'acides aminés correspondent toujours aux masses mesurées. Les peptides, dont les masses ne correspondent pas à la protéine principale identifiée, ont été séquencés en priorité. De cette manière, il a été possible d'identifier jusqu'à trois protéines dans une bande de gel.

Exemple 9 : Résultats et discussion.

Après HPLC inverse du pool témoin SEP négatif et du pool SEP positif, l'activité toxique de chaque fraction d'élution a été déterminée en utilisant le test MTT. Seule la fraction 21 du pool SEP positif présente une activité toxique *in vitro*. La fraction 21 du pool témoin SEP négatif ne présente aucune activité toxique. L'activité toxique de la fraction 21 du pool SEP positif a été confirmée *in vitro* par FACS, comme décrit dans la demande de brevet WO 98/11439 sur des cellules astrocytaires murines.

Le contenu protéique de la fraction 21 du pool témoin SEP négatif et du pool SEP positif a été observé après séparation sur gel SDS-TRICINE 16% et coloration du gel au zinc/imidazole. Des protéines de poids moléculaires apparents élevés ont été trouvées dans les deux fractions. Par contre cinq bandes différentes et de poids moléculaires apparents faibles ne sont visibles que dans la fraction 21 du pool SEP positif (bandes 8, 14, 18 et 20 kD). A chaque bande correspond au moins une protéine et des variants desdites protéines qui ont un poids moléculaire apparent proche

10

15

20

25

30

de celui de la protéine native. Ces séquences variantes présentent un pourcentage d'homologie ou d'identité avec les séquences natives d'au moins 70%, de préférence d'au moins 80% et avantageusement d'au moins 98 %.

79

Les protéines d'intérêt de la fraction 21 du pool SEP positif ont ensuite été analysées par spectrométrie de masse et/ou séquençage et recherche d'homologie dans les banques de données. Les résultats montrent la présence de cinq bandes de protéines migrant entre 22 et 5 kD dans la fraction 21 du pool SEP positif et des variants desdites protéines.

Ces protéines sont le fragment C-terminal du Perlecan, qui commence à l'acide aminé 3464 et se termine à l'acide aminé 3707 de la séquence protéique complète, identifiée dans l'identificateur de séquences SEQ ID N° 2, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol dont la séquence est donnée en SEQ ID N° 4, le précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 identifié en SEQ ID N° 8, la calgranuline B identifiée en SEQ ID N° 17 et la saposine B représentée en SEQ ID N° 24. Comme décrit ci dessus des homologues ou variants desdites protéines ont également été identifiés par séquençage. Ces séquences protéiques homologues ou variantes sont le produit de mutations au niveau des gènes codant pour lesdites protéines. A titre d'exemple, la SEQ ID N° 9 présente 99 % d'homologie ou d'identité avec la SEQ ID N° 8 du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 et le fragment de SEQ ID N° 9 qui commence à l'acide aminé 34 et se termine à l'acide aminé 202 présente 98,88 % d'homologie ou d'identité avec le fragment correspondant de la protéine native identifiée en SEQ ID N° 8.

Exemple 10 : Mise en évidence des protéines dans un échantillon urinaire.

Des échantillons d'urine provenant d'un individu SEP négatif et d'un patient SEP positif ont été prélevés. Ces échantillons d'urine ont été purifiés selon le protocole décrit précédemment. Les fractions d'élution finales 21 ont été analysées séparément par spectrométrie de masse. Le profil de masse de chaque fraction correspondant à chaque échantillon d'urine a été comparé au profil de masse obtenu pour les protéines identifiées dans les exemples précédents. Les résultats montrent que pour l'échantillon d'urine provenant du patient SEP positif les masses correspondent aux molécules (i) fragment C-terminal du Perlecan, (ii) précurseur de la protéine

activatrice du ganglioside GM2, (iii) calgranuline B et (iv) saposine B identifiées précédemment. Par contre aucune de ces masses n'a été identifiée dans le profil de masse obtenu après analyse de l'échantillon d'urine provenant de l'individu SEP négatif. Le procédé décrit est utilisable comme essai de diagnostic.

5

10

15

20

25

Exemple 11: Essai en Western Blot.

Des Western Blot ont été réalisés sur différentes fractions d'urine brute ou purifiée comme décrit dans l'exemple 2. Des échantillons d'urine provenant d'individus sains et de patients atteints de sclérose en plaques sont testés en parallèle. Les échantillons sont déposés sur un gel d'électrophorèse permettant de séparer les différentes protéines en fonction de leur masse moléculaire sous l'action d'un champ électrique. Les Western Blot sont réalisés après transfert des protéines du gel sur une membrane. Pour révéler les protéines transférées, la membrane est saturée en tampon de saturation, puis incubée avec un anticorps directement marqué à la phosphatase alcaline. L'anticorps utilisé est un anticorps anti-calgranuline (anticorps monoclonal de souris, clone CF 145 sous-type lgG 2b commercialisé par la société Valbiotech: référence MAS 696p lot PC96G696). Le substrat de l'enzyme est le dichlorure de 3,3'-(1,1'-biphényl)4,4'diazonium et 2-naphtalenyl phosphate de sodium (commercialisé sous la dénomination β Naphtyl acid phosphate Sigma réf. N7375 et ô dianisine Tetrazotized D3502) est ajouté pour la révélation des bandes et la visualisation des protéines liées à l'anticorps. Une molécule de masse moléculaire apparente d'environ 14 000 est révélée dans les urines purifiées de patients atteints de SEP, avec un signal relativement intense. Cette protéine correspond à la calgranuline B (masse moléculaire apparente : 14 kD). Par contre, aucun signal n'est observé à partir d'urine d'individus sains. Cette observation confirme la présence de cette protéine spécifiquement dans les urines de patients atteints de SEP et la mise en œuvre d'un procédé de détection utilisant un anticorps reconnaissant la protéine.

Exemple 12: Production d'anticorps monoclonaux.

30

La production d'anticorps monoclonaux par ascite impose une compatibilité du système H-2 entre l'hybridome et la souris productrice. 20 souris femelles Balb/c, âgées de 6 semaines, subissent une injection de 0.5ml de Pristane (2-6-

10-14 acide tétraméthylpentadécane) dans leur cavité péritonéale, pour la production d'ascite (Porter et al., 1972). Une semaine à 10 jours plus tard, 5.10⁶ à 10.10⁶ hybridomes dilués dans 0.5ml de tampon stérile NaCl 0,145M, Na₂HPO₄ 10 mM, KCl 2.7 mM, KH₂PO₄ 1.5 mM à pH 7.4. sont injectés par voie intrapéritonéale. L'ascite apparaît une à deux semaines plus tard. Les liquides d'ascites présents dans la cavité péritonéale sont alors recueillis avec une seringue après incision du péritoine. Le liquide recueilli est centrifugé à 3000g pendant 15 minutes à température ambiante, filtré sur gaze pour éliminer le gras, puis tamponné en ajoutant 1/20^{ème} de son volume de tris-HCl 1M à pH 8.0. Cette méthode permet d'obtenir des quantités d'anticorps 10 fois supérieures à celles obtenues par culture d'hybridomes.

Les immunoglobulines présentes dans le liquide d'ascite sont relarguées par les sels (sulfate d'ammonium ou sulfate de sodium). Le liquide d'ascite est précipité par le sulfate d'ammonium 40%. Après 20 minutes au froid la solution est centrifugée 15 minutes 8000g à 4°C. Le précipité est lavé et resuspendu à froid dans une solution de sulfate d'ammonium 40% puis de nouveau centrifugé. Le nouveau précipité enrichi en IgG est remis en solution dans du tampon PBS et dialysé la nuit contre le tampon Tris-HCl 25 mM, NaCl 150 mM pH 7,4. Parallèlement une colonne d'agarose-Protéine A (ou protéine G) (commercialisée sous forme lyophilisée, Pierce) est lavée extensivement avec le tampon Tris-HCl 25 mM, NaCl 150mM pH7.4. La solution enrichie en IgG est déposé sur la colonne puis la colonne est lavée. Les IgG retenues par la colonne sont éluées à pH acide (glycine 200 mM pH 2.8). Les fractions éluées sont neutralisées avec un volume de Tris-Base 1M pH 10.5. Le contenu en immunoglobulines de chaque fraction recueillie est quantifiée par lecture d'absorbance à 280 nm (e 1%,1cm = 14.0 Prahl et Porter 1968). Les fractions riches sont poolées. Le degré de purification des lgGs poolées est analysé par électrophorèse en gel d'acrylamide en présence de SDS. Les IgGs purifiées sont dialysées une nuit contre le tampon Tris-HCl 25 mM, NaCl 150mM pH7.4, filtrées stérilement, aliquotées et conservées à -20°C. leur concentration finale est déterminée par lecture de l'absorbance à 280 nm ou par dosage micro-BCA. Les peptides immunogènes référencés SEQ ID N° 58, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 58, SEQ ID N° 59 et SEQ ID N° 65 ont été utilisés pour la production d'anticorps monoclonaux, selon le protocole décrit ci dessus. Mais, il est à la portée de l'homme du

15

20

25

métier de définir d'autres protocoles pour la production d'anticorps monoclonaux, par exemple à partir des techniques décrites par Köhler et Milstein et par Galfre G. *et al.* précédemment cités ou des techniques dérivées de celles ci.

Production de protéines recombinantes et d'anticorps polyclonaux et monoclonaux.

Protéines recombinantes :

5

10

15

20

25

30

Les protéines recombinantes GM2AP (SEQ ID NO:73) et Saposine B (SEQ ID NO:74) utilisées pour réaliser la gamme étalon de cette étude ont été produites en système procaryote et purifiées à partir des clones de ces deux protéines obtenus dans notre laboratoire en utilisant les méthodes et protocoles bien connus de l'homme de l'art.

Anticorps anti-GM2AP ou anti-Saposine B:

Les anticorps anti-GM2AP ou anti-Saposine B utilisés pour réaliser l'étude ont été soit produits dans notre laboratoire ou donnés généreusement.

Des anticorps polyclonaux anti-Saposine B et anti-GM2AP (Li et al, Glycoconjugate, 1984) ont été utilisés pour l'étude (cf les exemples ci-dessous) : ils sont dénommés SAP84 et GM2AP84.

Des anticorps polyclonaux anti-GM2AP ou anti-Saposine B ont été produits et purifiés dans le laboratoire en utilisant les protocoles et méthodes bien connus de l'homme de l'art : 50 µg de protéine GM2AP ou Saposine B procaryote achetée ont été injectés à des lapins aux jours J0, J28 et J56 ; deux injections de rappel ont été réalisés une fois par mois pendant deux mois consécutifs. Les deux anticorps polyclonaux anti-GM2AP et deux anticorps polyclonaux anti-Saposine B ont ainsi été obtenus et leur spécificité vis-à-vis de la protéine recombinante a été vérifiée par Western blot et par Elisa.

Des anticorps polyclonaux anti-peptides GM2AP ou Saposine B ont été produits et purifiés dans le laboratoire en utilisant les protocoles et méthodes bien connus de l'homme de l'art : 75 µg de peptides GM2AP ou Saposine B définis, produits et couplés à KLH dans notre laboratoire ont été injectés aux jours J0, J28 et J56 : plusieurs boosts ont été réalisés une fois par mois pendant 5 mois consécutifs avec injection de 75 µg à chaque fois. Quatre anticorps polyclonaux anti-peptides GM2AP, quatre anticorps polyclonaux anti-peptides Saposine B et quatre anticorps

15

20

polyclonaux de lapins anti-peptides MRP14 ont ainsi été obtenus et leur spécificité vis-à-vis de la protéine recombinante a été vérifiée par Western blot et par Elisa. La séquence des peptides GM2AP, Saposine B et MRP14 choisis sont décrites_dans les figures de 1 à 3.

Il a été obtenu:

- un anticorps anti-mélange de deux peptides de 13 et 15 acides aminés de GM2AP : 189-190 ; un anticorps anti-peptide de 18 acides aminés de GM2AP : 191-192 (cf. Figure 1),
- un anticorps anti-mélange de deux peptides de 13 et 19 acides aminés de 10 MRP14:193; un anticorps anti-peptide de 17 acides aminés de MRP14:195-196 (cf. Figure 2),
 - un anticorps anti-mélange de trois peptides de 12, 15 et 15 acides aminés de Saposine B: 74-75; un autre anticorps anti-mélange de 3 peptides de 12, 15 et 15 acides aminés de Saposine B: 72-73 (cf. Figure 3).
 - Des anticorps monoclonaux anti-fraction native ont été produits et purifiés dans le laboratoire en utilisant les protocoles et méthodes bien connus de l'homme de l'art. La « fraction native » correspond à la fraction d'élution cytotoxique obtenue à partir du pool des 80 litres d'urine de patients SEP et après purification. C'est la dernière fraction d'élution qui contient les trois protéines GM2AP, Saposine B, MRP14. 30 µg de cette fraction de purification ont été injectés à trois souris aux jours J0, J14, J28 et le prélèvement a été effectué à J38. Après « screening » et fusion cellulaire, protocoles connus de l'homme de l'art pour l'établissement d'hybridomes et d'anticorps monoclonaux, les hybridomes ont été ré-injectés à la souris et le liquide d'ascite a été récupéré 10 jours après. Les anticorps ont été purifiés sur colonne sépharose-Protéine A et la spécificité vis-à-vis de la fraction utilisée pour l'immunisation. a été vérifiée par Western blot et par Elisa. Ainsi quatre anticorps monoclonaux ont été obtenus : 19C1A7, 3D3F9, 18C8C5 et 7D12A8.

Exemple 13 : Dosage des protéines MRP14 dans les urines par technique 30 ELISA.

Les protéines MRP14, MRP8 et l'hétérocomplexe MRP8/14 ont été dosés dans des urines humaines en utilisant (i) soit une technique de dosage Elisa selon le

10

15

20

25

30

procédé connu de l'homme de l'art et en utilisant les anticorps anti-MRP décrits dans les exemples précédents; (ii) soit le kit 'MRP Enzyme Immunoassay' commercialisé par BMA Biomedicals AG, Augst, Switzerland, en utilisant les anticorps du kit, le protocole étant réalisé suivant la notice du kit..

Détection de MRP14 et MRP8/14 dans des urines.

Les dosages a été réalisés à partir de 17 urines d'individus issus de la population active (TS), de 27 urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP et de 7 urines de patients atteints d'autres maladies neurologiques (AMN).

- La figure 4 illustre les taux de MRP8 dosés dans ces urines : alors que la concentration en MRP8 est quasiment nulle dans les urines AMN, il n'y a pas vraiment de différence de distribution entre les urines TS et SEP. Notons cependant que les différences observées sont quasiment négligeables car les concentrations dosées sont extrêmement faibles.
- La figure 5 illustre les taux de MRP14 dosés dans les mêmes urines : alors qu'il n'y a pas vraiment de différences de distribution des concentrations entre les urines TS et AMN, les concentrations sont plus élevées dans certaines urines SEP.
- La figure 6 illustre les taux d'hétérodimère MRP8/14 dosés dans les mêmes urines :alors qu'il n'y a pas vraiment de différence entre les concentrations des urines TS et AMN, on observe des plus fortes concentrations dans certaines urines SEP, correspondant peut-être à une sous population de patients SEP caractérisée par une activité de la maladie. MRRP8/14 dosé dans les urines est un marqueur de l'activité de la maladie SEP caractérisée par un pic d'inflammation).
- La figure 7 récapitulative confirme qu'il n'y a pas de différence significative de concentration en MRP8 et en MRP14 entre les urines TS, AMN et SEP, alors qu'une faible différence de concentration en MRP8/14 est observée entre ces urines, cette concentration étant plus élevée en moyenne dans les urines SEP et étant un marqueur de l'activité de la maladie (pic d'inflammation).

Exemple 14: Protocoles ELISA utilisés pour le dosage des protéines GM2AP et Saposine B.

Les protéines GM2AP ou Saposine B ont été dosées dans des urines humaines en utilisant des anticorps polyclonaux anti-GM2AP ou anti-Saposine B ? en

15

20

25

30

suivant le protocole Elisa décrit par Gardas et al. (Glycoconjugate Journal 1, 37-42, 1984). Les principales étapes sont brièvement décrites ci-dessous :

A chaque étape, les puits d'une microplaque de 96 puits sont remplis avec 200 μl de la solution désignée. Les puits sont d'abord « coatés » avec une solution de GM2AP (protéine recombinante procaryote) diluée à 50 ng/ml dans un tampon carbonate-bicarbonate, pH 9,6. Après incubation une nuit à 4°C, la solution est éliminée et les puits sont lavés quatre fois avec du tampon PBS pH 7,4 contenant du Tween-20 0.05% (PBS-Tween). Les microplaques ainsi coatées sont stockées à 4°C pendant environ 2 semaines.

Les échantillons d'urine à trois dilutions différentes (20x, 40x et 80x ou d'autres dilutions appropriées) sont incubés avec une dilution appropriée de l'anticorps polyclonal de lapin anti-GM2AP ou anti-Saposine B pendant une nuit à 4°C. Une série de dilutions standard d'une protéine recombinante allant de 2,0 à 62,5 ng/ml est utilisée pour réaliser la gamme étalon et sont traitée de la même façon. Toutes les dilutions sont faites en tampon PBS-Tween contenant 1 mg/ml d'ovalbumine. Ainsi, 0,2 ml de chaque solution incubée est ajoutée dans des puits « coatés » en duplicat et les plaques sont laissées pendant 2 heures à température ambiante. Les puits sont alors lavés quatre fois en PBS-Tween et remplis encore avec une solution d'anticorps de chèvre anti-IgG de lapin couplés à la peroxidase et diluée environ 1200 fois. Après une incubation de 2 heures à température ambiante, les puits sont lavés quatre fois en PBS-Tween et remplis e nouveau avec le réactif de coloration. Le réactif de coloration consiste en 100 mg d'acide 2,2'-azino-di-(3-éthylbenzothiazoline) sulfonique et 10µl de 30% de peroxide d'hydrogène pendant une heure à température ambiante et le degré de coloration de chaque micropuits est estimé par lecture d'absorbance à 405 nm.

Une courbe standard est construite en mettant en abscisse la concentration de GM2AP de la gamme étalon ou de Saposine B avec une échelle logarithmique et en ordonné le pourcentage d'absorbance avec une échelle linéaire. Le pourcentage d'absorbance de l'échantillon est le rapport d'absorbance entre l'échantillon d'urine et le contrôle qui contient seulement l'antisérum, sans l'antigène soluble.

Une solution de protéine recombinante GM2AP produite en système procaryote, et de concentration 3 mg/ml est diluée en tampon carbonate 50 mM, pH 9,6 et 50µl sont ajoutés dans chaque puits d'une microplaque à 96 puits, soit 50µl par puits

d'une solution à 0,5 µg/ml. Les plaques ainsi préparées sont incubées une nuit à température ambiante. L'anticorps polyclonal anti-GM2AP produit dans le laboratoire (lapin 79) a été purifié et dilué en tampon PBS-Tween 0,05% en présence de sérum de cheval 10%. Cette solution est diluée au 1/8000ème. La solution est utilisée pour réaliser une gamme étalon avec 8 points de gamme couvrant les concentrations de 0 à 500 ng/ml. Une préincubation est réalisée pendant une nuit à température ambiante ente 100 μl d'anticorps et 100 μl d'échantillon d'urine à doser ou de solution protéine recombinante GM2AP ou Saposine B servant pour la gamme étalon. Après lavage de la microplaque en PBS-Tween, 50µl du mélange d'incubation sont ajoutés par puits, puis incubés pendant deux heures à température ambiante. La microplaque est de nouveau lavée en PBS-Tween, puis 50 µl d'anticorps anti-IgG de lapin couplé à la peroxidase et dilués au 1/5000 sont ajoutés dans chaque micropuits de la plaque et incubés pendant deux heures à température ambiante. Après de nouveaux lavages de la microplaque, 100µl d'OPD sont ajoutés dans chaque puits et incubés pendant 20 minutes à température ambiante. La coloration de chaque puits, proportionnelle à la concentration de GM2AP ou de Saposine B reconnue par l'anticorps spécifique utilisé, est estimée par lecture d'absorbance.

5

10

20

25

30

Une solution de protéine recombinante GM2AP ou Saposine B produite en système procaryote, et de concentration 3 mg/ml est diluée en tampon carbonate 50 mM, pH 9,6 et 50µl sont ajoutés dans chaque puits d'une microplaque à 96 puits, soit 50µl par puits d'une solution à 1,5 µg /ml. Les plaques ainsi préparées sont incubées une nuit à température ambiante. Les anticorps polyclonaux anti-peptides GM2AP produits dans le laboratoire (lapin 190 et lapin 191) purifiés sont utilisés seuls ou en mélange dilués au 1/1000 pour chacun en tampon PBS-Tween 0,05% en présence de sérum de cheval 10%. La gamme étalon est réalisée en utilisant de la protéine recombinante procaryote GM2AP ou Saposine B diluée de façon à couvrir la gamme de concentration 0 à 1500 ng/ml avec 8 points. 100 µl d'anticorps (un anticorps ou les deux ensemble) sont pré-incubés en présence de 100µl d'échantillon d'urine à tester ou de solution GM2AP ou Saposine B recombinante, pendant une nuit à température ambiante. Après lavage de la microplaque en PBS-Tween, 50µl du mélange d'incubation est ajouté par puits puis incubés pendant deux heures à température

10

15

20

25

30

ambiante. La microplaque est de nouveau lavée en PBS-Tween, puis 50 µl d'anticorps anti-IgG de lapin couplé à la peroxidase, dilués au 1/5000, sont ajoutés dans chaque micropuits de la plaque et incubés pendant deux heures à température ambiante. Après lavage de la microplaque, 100µl d'OPD sont ajoutés dans chaque puits et incubés pendant 20 minutes à température ambiante. La coloration de chaque puits, proportionnelle à la concentration de GM2AP ou Saposine B reconnue par l'anticorps spécifique utilisé, est estimée par lecture d'absorbance.

Exemple 15 : Dosage des protéines GM2AP dans les urines.

La protéine GM2AP a été dosée dans les urines de 22 patients atteints de sclérose en plaques (SEP), 5 patients atteints d'autres maladies neurologiques (OND) et 9 individus choisis parmi la population active et recueillies pendant une visite médicale (Healthy), en suivant le protocole Elisa décrit ci-dessous, utilisant des anticorps polyclonaux anti-GM2AP. Les patients SEP sélectionnés pour cette étude sont des patients tout azimut, c'est-à-dire avec différents stades et profils de la maladies, et différents traitements, etc...

Les résultats du dosage sont rapportés dans la figure 8. Alors que seulement 0/5 urines OND et 2/9 urines dites 'Healthy' présentent une concentration en GM2AP supérieure à 200 ng/ml, 10/22 (soit 45%) présentent une concentration supérieure à 200 ng/ml.

Ces résultats indiquent que si la protéine GM2AP est présente en très faible concentration (<400 ng/ml) dans les urines d'individus de la population active, elle est présente en plus forte concentration dans les urines de patients SEP. Cependant 12 urines SEP présentent également des taux faibles de GM2AP. Parmi ces 12 patients, 10 sont en traitement. Les fortes concentrations urinaires de GM2AP semblent être un marqueur de la pathologie SEP, et plus précisément un marqueur d'un stade ou d'une forme de la maladie, de l'activité de la maladie, et est certainement influencé par tout traitement en cours. Notons que deux individus de la population active ont des concentrations élevées de GM2AP (ces deux cas ont été inclus volontairement dans l'étude, car ils présentaient tous deux une activité gliotoxique dans leur urines contrairement aux autres individus de cette même catégories). Il est impossible de savoir s'il s'agit d'individus sains, ou atteints d'une pathologie, ou des individus

atteints d'une sclérose en plaques car les échantillons des individus dits « Healthy » ont été prélevés de manière anonyme, sans connaissance du dossier clinique.

Des concentrations urinaires plus élevées de GM2AP sont détectées dans les urines de patients SEP; une concentration élevée de GM2AP peut être alors un marqueur de la pathologie SEP, et plus précisément d'une forme de la maladie, d'un stade de la maladie, d'une période d'activité, et peut être influencée par tout traitement en cours. Ces concentrations urinaires élevées en GM2AP peut également avoir une valeur prédictive d'un début d'aggravation de la maladie, ou d'une SEP benigne en début d'évolution, etc

5

10

15

20

25

30

Les valeurs absolues des concentrations GM2AP détectées dans les urines sont dépendantes de l'affinité et de la spécificité de l'anticorps utilisé, mais d'une façon générale, la tendance entre les trois groupes d'individus est conservée quelque soit l'anticorps utilisé.

Exemple 16 : Dosage des protéines Saposine B dans les urines.

La protéine Saposine B a été détectée dans les même échantillons d'urines que ceux utilisés pour l'étude de la détection de GM2AP. Les dosages ont été réalisés en parallèle avec ceux du GM2AP, dans une même étude, en suivant le protocole Elisa décrit ci-dessous, utilisant des anticorps polyclonaux anti-Saposine B.

Les résultats du dosage Saposine B sont reportés dans la Figure 9. 0/5 urines OND et 2/9 urines Healthy présentent une concentration en Saposine B supérieure à 2 μ g/ml, alors que 6/22 (soit 27%) présentent une concentration supérieure à 2 μ g/ml.

Ces résultats indiquent que la protéine Saposine B est présente dans chaque urine (population dite saine ou population dite malade) à des concentrations non négligeables, c'est-à-dire < 2µg /ml. Ces résultats de dosage sont compatibles avec ceux décrits dans la bibliographie. Cependant même si la Saposine B est présente dans chaque urine, elle semble être présente en plus forte concentration dans certaines urines SEP. Cette augmentation de concentration de saposine B dans les urines Sep est peut-être masquée par la concentration basale de cette protéine à l'état ordinaire. Ainsi les fortes concentrations urinaires de Saposine B semblent être un marqueur de la pathologie SEP, et plus précisément un marqueur d'un stade ou d'une forme de la

maladie, de l'activité de la maladie, et est certainement influencée par tout traitement en cours. La Saposine B dosée seule semble être cependant un marqueur un peu moins discriminant d'une forme ou d'une activité de la maladie que le GM2AP. Notons encore uen fois que deux individus de la population active ont des concentrations élevées de Saposine B et que ce sont les deux même individus qui présentaient aussi une forte concentration en GM2AP dans leurs urines.

En conclusion, des concentrations urinaires plus élevées de Saposine B sont détectées dans les urines de patients SEP; une concentration élevée de Saposine B peut être alors un marqueur de la pathologie SEP, et plus précisément d'une forme de la maladie, d'un stade de la maladie, d'une période d'activité, et peut être influencée par tout traitement en cours. Ces concentrations urinaires élevées en GM2AP peut également avoir une valeur prédictive d'un début d'aggravation de la maladie, ou d'une SEP benigne en début d'évolution, etc Mais d'une façon générale, les fortes concentrations de Saposine B seules semblent être des marqueurs moins discriminants que les fortes concentrations de GM2AP seules.

Les valeurs absolues des concentrations Saposine B détectées dans les urines sont dépendantes de l'affinité et de la spécificité de l'anticorps utilisé, mais d'une façon générale, la tendance entre les trois groupes d'individus est conservée quelque soit l'anticorps utilisé.

20

25

30

10

15

Exemple 17 : Co-dosage des protéines GM2AP et Saposine B dans les urines.

La Figure 10 reporte les concentrations de GM2AP dosée dans les échantillons d'urine décrites dans la Figure 5 par rapport à la concentration de Saposine B dosée dans ces mêmes échantillons et décrite dans la Figure 6. Dans ce graphe sont reportés les échantillons SEP (losanges foncés) et les échantillons OND et 'Healthy' (losanges blancs).

Sur ce graphe, il apparaît clairement que :

- plus la concentration en GM2AP est élevée dans les urines, plus la concentration en Saposine B est élevée. (Nous avons montré que ce n'est pas un cas général avec d'autres protéines et que cela ne traduit pas une perturbation rénale, avec le dosage de la créatinine en parallèle pour chacun des échantillons testés.);

10

15

20

25

30

. 1

- les concentrations élevées de GM2AP et Saposine B sont caractéristiques des échantillons SEP (à l'exception des deux urines de la population active, mentionnées ci-dessus). Ces concentrations élevées conjointes de GM2AP et Saposine B sont des marqueurs de la pathologie SEP, plus précisément d'une fenêtre de la maladie (quadran à droite et en haut du graphe).

En conclusion, cette analyse confirme que des concentrations urinaires élevées de GM2AP (>400 ng /ml) et de Saposine B (>2 μg /ml) sont co-détectées dans les urines de patients SEP et peuvent représenter des marqueurs de la pathologie SEP, plus précisément d'une forme de la maladie, d'un stade de la maladie, d'une période d'activité, et peuvent être influencée par tout traitement en cours. Il est avantageux de doser les deux protéines en parallèle dans chaque échantillons, et de considérer les deux concentrations.

Dosage de GM2AP et Saposine B dans l'urine de deux patients en cinétique.

Patient SEP n°1 - Forme Rémittente Progressive.

Des urines de ce patients ont été prélevées au cours de l'évolution de sa maladic. Le patient a été hospitalisé à J0 pour une poussée. Il a subit à J1 un flash de corticoïdes puis a été suivi dans le temps d'un point de vue clinique (le flash a apporté une amélioration clinique). La figure 11 montre le profil de dosage du GM2AP et de la Saposine B dans ces urines au cours de l'évolution, et la figure 12 montre le profil du produit des deux concentrations en GM2AP et Saposine B. traduisant une co-détection de concentrations élevées. Les concentrations en GM2AP et Saposine B élevées au moment de la poussée et de l'hospitalisation, diminuent progressivement dans le temps après le flash de corticoïdes jusqu'à 90 jours.

Patient SEP n°2 - Forme Progressive.

Des urines de ce patients ont été prélevées au cours de l'évolution de sa maladie. Le patient a été hospitalisé à J0 pour une poussée. Il a subit à J1 un flash d'Endoxan puis a été suivi dans le temps d'un point de vue clinique (le flash a apporté une amélioration clinique et à J60, des signes d'aggravation de la maladie ont été observés). La figure 13 montre le profil de dosage du GM2AP et de la Saposine B dans ces urines au cours de l'évolution, et la figure 14 montre le profil du produit des deux concentrations en GM2AP et Saposine B, traduisant une co-détection de concentrations

15

20

25

30

élevées. Les concentrations en GM2AP et Saposine B élevées au moment de la poussée et de l'hospitalisation, diminuent progressivement dans le temps après le flash d'Endoxan (ou encore appelé cyclophosphamide) jusqu'à 23 jours et semblent augmenter pour devenir élevées à J60, montrant ainsi une parfaite corrélation avec l'évolution des signes cliniques.

Ces résultats confirment que :

- des concentrations fortes de GM2AP et Sapsoine B dans les urines sont des marqueurs de la pathologies SEP, et en particulier la co-détection des fortes concentrations des deux protéines conjointement (traduit par le produit des deux concentrations);
- les fortes concentrations de GM2AP et Saposine B dans les urines sont des marqueurs de l'activité de la maladie (ici pendant la poussée) ou sont des marqueurs influencés par les traitements immuno-suppresseurs comme les corticoïdes ou l'Endoxan qui abaissent les concentrations.

Cet exemple illustre le fait que ces marqueurs peuvent être utilisés entre autres :

- pour réaliser un suivi thérapeutique d'un patient et évaluer le bénéfice thérapeutique d'un traitement pour un patient donné ; ou
 - de prédire une aggravation de la maladie, prédire un pic d'activité, etc...
 - de décider une (re)prise thérapeutique anticipée sur les signes cliniques

Exemple 18 : Corrélation ente la détection des protéines MRP14, GM2AP et Saposine B dans les urines et la gliotoxicité mesurée dans ces urines.

Afin de vérifier une corrélation entre la présence de ces protéines seules ou en combinaison dans les urines et la gliotoxicité des urines, ont été dosées en parallèle les concentrations en protéine d'intérêt et la gliotoxicité d'un échantillonage d'urines de patients atteints de sclérose en plaques (SEP), de patients atteints d'autres maladies neurologiques (OND) et d'individus issus de la population active dit « Healthy ». Parmi les patients SEP, on note des patients avec différentes formes et stades de la maladie, sous traitement ou non, à différentes activités de la maladie.

Les protéines MRP, GM2AP et Saposine B ont été dosées dans des urines humaines en suivant les protocoles Elisa décrits ci-dessus. Les dosages analysés dans

15

20

25

30

cet exemples sont ceux décrits dans les exemples précédents. Chaque échantillon d'urine analysé en Elisa a été analysé par le test MTT pour mesurer la gliotoxicité de chaque échantillon. La gliotoxicité est exprimée en pourcentage de cellules mortes (estimé par colorimétrie en utilisant les sels de tetrazolium) d'une lignée cellulaire astrocytaire murine (CLTT1.1) après 48 heures d'incubation en présence d'urine centrifugée.

La figure 15 représente la concentration en GM2AP en fonction de la gliotoxicité des urines déterminée par test MTT.

22 urines SEP (losanges gris), 5 urines AMN (losanges noirs) et 9 urines dites « Healthy » (losanges noirs) ont été reportés sur le graphe. Ce sont les mêmes urines qui ont été étudiées dans les exemples 15 et 16. On observe que toutes les urines témoins (OND et Healthy) ont des taux en GM2AP faibles (<400 ng/ml) et une gliotoxicité faibles (<15%), à l'exception d'une urine témoin Healthy (déjà commentée dans l'exemple 15) pour laquelle on observe une forte concentration en GM2AP et une gliotoxicité.

Les urines SEP sont réparties en trois sous-populations :

- urines à faible concentration en GM2AP (<400 ng /ml) et faible gliotoxicité (<15%),
- urines à faible concentration en GM2AP (<400 ng /ml) et gliotoxicité (>15%), soit essentiellement 3 urines,
- urines à forte concentration en GM2AP (>400 ng /ml) et forte gliotoxicité (>15%).

Ces trois sous populations traduisent peut-être des sous populations SEP, c'est-à-dire différentes formes ou stades de la maladie, différentes activités de la maladie, différents bénéfices thérapeutiques,

Cependant on peut noter que toutes les urines présentant une forte concentration en GM2AP présentent également une forte gliotoxicité.

En conclusion : on observe une corrélation entre concentration urinaire élevée en GM2AP et gliotoxicité (toutes les urines avec une forte concentration en GM2AP sont gliotoxiques (10/10), et toutes les urines avec une faible concentration en GM2AP ne sont pas gliotoxiques (<15%), à l'exception de 3 urines/12 SEP). Ceci traduit l'implication de la protéine GM2AP dans le mécanisme de gliotoxicité, seule ou

10

15

. 20

25

30

en combinaison, sous sa forme naturelle ou modifiée, mais reconnaissable par un anticorps anti-GM2AP. De plus la co-détection d'une forte concentration en GM2AP dans les urines et d'une forte gliotoxicité corrèle avec une sous population de patients atteints de SEP.

La figure 16 représente la concentration en Saposine B en fonction de la gliotoxicité des urines déterminée par test MTT.

22 urines SEP (losanges gris), 5 urines AMN (losanges noirs) et 9 urines dites «Healthy» (losanges gris clair) ont été reportés sur le graphe. Ce sont les mêmes urines qui ont été étudiées dans les exemples .15 et 16. On observe que plus les urines sont riches en Saposine B, plus elles sont gliotoxiques. Il y a une corrélation assez nette entre concentration de Saposine B et gliotoxicité des urines.

En conclusion : on observe une corrélation entre concentration urinaire élevée en Saposine B et gliotoxicité. Ceci traduit l'implication de la protéine Saposine B dans le mécanisme de gliotoxicité, seule ou en combinaison, sous sa forme naturelle ou modifiée mais reconnaissable par l'anticorps anti-saposine B utilisé pour le dosage.

La figure 17 représente le produit des concentrations en GM2AP et Saposine B en fonction de la gliotoxicité des urines déterminée par test MTT.

Les 22 urines SEP (losanges gris), 5 urines AMN (losanges noirs) et 9 urines dites «Healthy» (losanges gris clair) des exemples 15 et 16 ont été reportés dans la figure 17. La gliotoxicité de ces urines est analysée en fonction du produit des concentrations en GM2AP et Saposine B, c'est-à-dire en fonction de la co-détection des deux protéines dans les urines. On observe très nettement une corrélation entre le produit des deux concentrations GM2AP et Saposine B et la gliotoxicité, bien plus importante qu'en ne considérant qu'une seule protéine. On observe que 5/5 des urines OND ont un produit de concentration GM2AP et Saposine B faible et une gliotoxicité faible; 8/9 urines « Healthy » ont un produit de concentration GM2AP et SaposineB faible et/ou une gliotoxicité faible. Par contre, on distingue essentiellement trois sous-populations d'urines SEP:

- urines à faible concentration en GM2AP.Saposine B et faible gliotoxicité (<15%),

15

20

25

30

- urines à forte concentration en GM2AP. Saposine B et forte gliotoxicité (>15%).

Ces deux sous populations traduisent peut-être des sous populations SEP, c'est-à-dire différentes formes ou stades de la maladie, différentes activités de la maladie, différents bénéfices thérapeutiques, Cependant il est très important de noter que toutes les urines présentant une forte concentration en GM2AP et Saposine B, c'est-à-dire ayant conjointement une forte concentration en GM2AP et Saposine B, présentent également une forte gliotoxicité. Les deux sous populations de patients SEP sont d'autant plus marquées et nettes que l'on considère conjointement les trois marqueurs : gliotoxicité, concentration élevée en GM2AP et concentration élevée en Saposine B. Ceci est confirmé à la figure 18.

En conclusion: on observe une corrélation entre concentration urinaire élevée de GM2AP et Saposine B et Gliotoxicité. Toutes les urines avec une forte concentration en GM2AP et Saposine B sont gliotoxiques, et toutes les urines avec une faible concentration en GM2AP et Saposine B ne sont pas gliotoxiques (<15%), à l'exception de 2 urines/22 SEP. Ceci traduit l'implication des deux protéines GM2AP et Saposine conjointement ou en combinaison dans le mécanisme de gliotoxicité, sous leur forme naturelle ou modifiée mais reconnaissable par les anticorps anti-GM2AP et anti-saposine B utilisés pour le dosage. De plus la co-détection d'une forte concentration urinaire en GM2AP et Saposine B et d'une forte gliotoxicité corrèle avec une sous population de patients atteints de SEP (stade, forme, activité, traitement de la maladie?), par rapport à une autre sous population. Ces trois marqueurs considérés conjointement permettent de discriminer entre deux sous populations de patients SEP.

Evolution de la gliotoxicité et des concentrations en GM2AP et Saposine B en fonction de l'évolution de la maladie de deux patients après et pendant traitement.

La corrélation entre gliotoxicité, forte concentration en GM2AP ET Saposine dans les urines et pathologie SEP a également été confirmée en mesurant ces trois paramètres dans l'urine de deux patients au cours de l'évolution de leur maladie.

Patient n°1 : SEP forme rémittente-progressive, hospitalisé à J0 pour une poussée et ayant reçu un flash de corticoïde à J1. Après le flash, il a montré une amélioration clinique jusqu'à J90 - (cf. figures 11,12),

Patient n°2 : SEP forme progressive, hospitalisé à J0 pour une poussée et ayant reçu un flash d'Endoxan (encore appelé cyclophosphamide) à J1. A J60, il présente de nouveaux des signes cliniques d'aggravation de sa maladie - (cf. figures 13,14).

Pour les deux patients, il a été montré :

5

10

15

20

25

30

- une corrélation entre la gliotoxicité urinaire et l'évolution clinique de la maladie (lorsque les signes cliniques sont sévères, la gliotoxicité est élevée ; lorsque les signes cliniques diminuent suite au traitement, la gliotoxicité diminue et devient stationnaire ; lorsque les signes d'aggravation apparaissent après le traitement, la gliotoxicité semble augmenter de nouveau),
- une corrélation entre le taux de gliotoxicité dans les urines de patients et les concentrations de GM2AP et Saposine B, et
- une corrélation entre les concentrations élevées de GM2AP et Saposine B et l'évolution clinique de la maladie.

En conclusion : le dosage des proteines GM2AP ET Saposine B dans les urines est un bon marqueur discriminatif d'une sous population de la SEP (stade, forme, activité, traitement de la maladie). Les protéines GM2AP et/ou Saposine B sont impliquées dans le mécanisme de gliotoxicité, seules ou en combinaison, sous leur forme naturelle ou sous une forme reconnaissable par les anticorps polyclonaux utilisés pour leur dosage. Comme les protéines GM2AP et Saposine sont co-détectées en forte concentration dans les urines gliotoxiques, il est possible que ces deux protéines agissent en combinaison pour induire la gliotoxicité.

Exemple 19 : Analyse immunohistochimique de l'expression des protéines GM2A, SAPB, MRP14 et MRP8 dans un système de culture producteur de gliotoxine in vitro (cultures de monocytes), ainsi que dans le tissu cérébral normal et pathologique de SEP et de témoins.

Protocole: Des cultures de monocytes d'un patient atteint de SEP et d'un témoin sain ont été réalisées en parallèle, selon le protocole présent décrit brièvement. A partir de sang périphérique de ces deux volontaires prélevé sur ACD, les PBMC (Peripheral Blood Mononuclear Cells) sont isolés sur Ficoll en utilisant la technique connue de l'homme de l'art. Les cellules récupérés (au niveau de l'anneau) sont lavées

deux fois en milieu RPMI. Les cellules sont alors énumérées sur Kovas-slide et sont ensemencées en flacon primaire de 25 cm² ou sur lame Labteck (8 cupules) (en permanox) en milieu RPMI supplémenté avec 15% de sérum AB humain à J0. Les cellules sont cultivées sur des lames alvéolées de type « Labtek » afin de disposer d'un support direct pour l'analyse des monocytes qui adhèrent au support et se différencient ultérieurement en macrophages. Pour les lames, 2.106 cellules sont ainsi ensemencées à raison de 0,25 106 cellules/puits. Pour les flacons, 4.106 cellules sont ensemencées à raison de 0,25 106 cellules/puits. A J1, les cellules en suspension sont récupérées et les puits des Labteck ou les flacons sont lavés deux fois en RPMI (au préalable chauffé à 37°C) avant de rajouter du milieu RPMI supplémenté avec 5% de sérum AB humain. A J1, J3, J6, J9, J12 ou 14, J15 le milieu de culture est changé; les surnageants sont prélevés et les cellules fixées sur lames en utilisant les techniques connues de l'homme de l'art. A chaque changement de milieu, au moins deux lames ont été fixées en paraformaldéhyde et conservées pour l'analyse immunohistochimique.

10

15

20

25

30

Composition du milieu : RPMI (500 ml) avec 15ml de glutamate 200 mM, 5 ml de pyruvate de sodium 100 μ M, 5 ml d'acides aminés non essentiels (100x), des antibiotiques penicilline et streptomycine 100 000 U / μ l et des anticorps anti-interferon humains à 100 U/ μ l.

Résultats: Quatre cultures de monocytes in vitro ont été ainsi étudiées en cinétique: deux cultures de monocytes issus de sang d'individus contrôles et deux cultures de monocytes issus de patients SEP. A différents temps de la culture (J0, J1, J3, J6, J9, J12,), les surnageants correspondants ont été également récupérés. Une fois la cinétique complétée, les lames correspondant aux différents jours de cultures ont été incubées en présence d'anticorps polyclonaux anti-GM2A. SAP-B, MRP-8 et MRP14. La gliotoxicité de chaque surnageant ainsi récupéré a été estimé par test MTT. La concentration en protéine GM2AP, MRP14 et Saposine B a également été déterminée dans chaque surnageant par protocole Elisa comme décrit dans les exemples 13 et 14.

Les résultats d'immunofluorescence sur cellules fixées sont résumés cidessous ; on peut noter :

- une absence d'expression de MRP8 à tous les stades des 2 cultures

- une expression nette de MRP-14 dans la période entre J9 et J15, retrouvée dans les deux cultures, quoique plus forte dans la culture SEP. Cette expression semble corréler une étape de différenciation macrophagique.

- une très faible expression (faible intensité et faible nombre de cellules) est observée en début de culture dans la culture témoin et correspond vraisemblablement à la présence physiologique de GM2A dans les lysosomes macrophagiques.

5

10

15

20

25

30

- Dans la culture SEP, une expression beaucoup plus nette de GM2A (plus forte intensité et nombre de cellules plus important) est observée, avec un marquage cytoplasmique relativement homogène entre J3 et J6, disparaît à J9 et est à nouveau notée à J14-J15 avec un marquage intense et localisé à la périphérie cytoplasmique, dessinant le contour interne de la membrane plasmique. Ces observations ne sont pas retrouvées dans l'ensemble des lames témoins.

L'analyse avec le anticorps anti-SAP-B n'a pas permis d'obtenir un marquage immuno-histochimique interprétable.

Dans les cultures de monocytes SEP déjà effectuées, 3/3 ont présenté un pic de gliotoxicité à J9 et 2/3 un pic plus faible à J6. Aucun pic n'étant détecté dans les cultures de monocytes de 2/2 témoins non-SEP analysés en parallèle. De même, le dosage des protéines MRP14, GM2AP et Saposine B dans le surnageant des cultures cellulaires au cours de la cinétique a montré que les protéines SapB et GM2AP sont détectées par Elisa dans les surnageants des monocytes SEP et non dans ceux des monocytes témoins, aux jours J6 et surtout J9 de la culture ; les protéines ne sont pas détectées au-delà de cette cinétique. Notons que les anticorps utilisés pour le dosage peuvent reconnaître les formes physiologiques des protéines, mais également des formes complexées et/ou modifiées.

On constate donc que la période J6-J9 pendant laquelle on observe une gliotoxicité la plus importante dans le surnageant, est couverte par la période J3-J15 pendant laquelle on observe une production moins différenciée du témoin négatif de GM2A dans les cellules avec des fluctuations quantitatives et qualitatives de son expression cellulaire (quantité d'expression et localisation cellulaire).

Exemple 20: Technique d'immunohistologie sur coupes de cerveaux en paraffine.

5

10

15

20

25

30

Les coupes histologique préparées en paraffine sont déparaffinées en xylène et alcool avant de subir un prétraitement qui a pour but de démasquer les antigènes; ce prétraitement peut correspondre à (i) deux fois 5 minutes sous microonde (750W) en présence d'un tampon citrate de sodium, acide citrique, (ii) un traitement à l'acide par incubation 15 minutes dans une solution d'acide périodique 1% ou par incubation 5 minutes dans une solution d'acide formique 99%. Les peroxydases endogènes sont ensuite bloquées par incubation des lames 30 minutes en eau oxygénée 1% puis lavage extensif en eau pendant 15 minutes. Le bruit de fond est bloqué en incubant les lames 30 minutes en présence de PBS Triton 0.03%, 10% sérum Donkey (pour les anticorps polyclonaux) ou 10% sérum Goat (pour les anticorps monoclonaux). Un marquage avec l'anticorps primaire est réalisé en appliquant 100 à 200 μl de solution d'anticorps primaire par lame (0.5 à 5 μg/ml selon le titre) dans du PBS Triton 0.03% puis en incubant 2 heures à température ambiante. Les lames sont ensuite rincées 3 fois en PBS-Triton pendant 10 minutes. Un marquage anticorps secondaire est réalisé en utilisant des anticorps biotinylés capables de se fixer spécifiquement aux anticorps primaires, par exemples des anti-IgG de lapin ou anti-IgG de souris dilués dans du PBS-Triton 0.03%. les lames sont lavées et incubées dans une solution pendant 2 heures (2 µl complexe streptavidine-biotine-peroxides, 1600 µl PBS-Triton 0.03%). Les lames sont de nouveau lavées avant d'être révélées à l'abri de la lumière dans le tampon A puis rincées à l'eau avant observation microscopique. Tampon A pour 5 lames: 25 ml Tris0.05M pH 7.6, 2.5 ml Imidazole 1M. 15 ml eau stérile, 2 ml DAB 5 mg/ml, 5 ml Nickel d'ammonium 10%, 30 µl H₂O₂ 1%.

Les mêmes anticorps ont été utilisés pour une étude immunohistochimique, selon la technique décrite brièvement ci-dessous, sur lames paraffinées obtenues par coupe au microtome de cerveaux prélevés post-mortem de SEP et de témoins décédés de pathologies non-neurologiques.

Les résultats de l'analyse sont résumés ci-dessous :

Il n'y a pas de marquage des cerveaux « non-SEP » et SEP dans la substance grise et la substance blanche « normale (non lésée) avec les différents anticorps anti- MRP8, MRP14, GM2A. Une réactivité non spécifique n'a pas permis

d'interpréter les résultats avec l'anticorps anti-saposine B dans cette application immunohistochimique.

Par contre on note, dans les zones de plaques des cerveaux SEP :

- une réactivité anti-MRP14 dans les cellules macrophagiques et microgliales, ayant une distribution relativement homogène sur toute l'étendue des zones de démyélinisation (plaques),

5

10

15

20

25

30

- une plus faible (moins fréquente) réactivité anti-MRP8 liée essentiellement aux infiltrats lymphoïdes périvasculaires
- une nette réactivité anti-GM2A dans les macrophages et microgliocytes des zones de plaques, avec une densité particulière dans les zones constituant le « mur glial » en limite périphérique de plaque. Un marquage de quelques astrocytes a aussi été retrouvé dans les zones de démyélinisation.

Ces différentes observations montrent qu'il existe une hyperexpression particulière des protéines MRP-14 et GM2A dans les cultures de monocytes de SEP produisant une activité gliotoxique dans leur surnageant, ainsi que dans les zones définissant des plaques de démyélinisation dans les cerveaux de SEP. Elles témoignent donc de la réalité de la coïncidence entre leur co-expression anormale, la production d'activité gliotoxique et les lésions de démyélinisation.

De plus, leur production anorrmale dans le contexte de la SEP, dans les cellules macrophagiques sanguines ainsi que dans celles du cerveau, indique qu'il est fondé de réaliser leur dosage dans les fluides biologiques pour corréler leur quantité avec l'activité lésionnelle et inflammatoire de la SEP.

Exemple 21 : Mesure de l'activité des cellules T par prolifération des cellules T (Sredni et al., 1981).

Les cellules T sont lavées deux fois en milieu de culture pour éliminer toute trace d'IL2 présente dans le milieu initial de culture. Des lymphocytes B (EBV-LCL) ou des monocytes/macrophages pris comme cellules présentatrices de l'antigène, sont irradiées à 10000 rads, lavées deux fois avec du milieu de culture (RPMI). 2.10⁴ cellules T (2.10⁵ cellules /ml) et 2.10⁴ cellules B autologues irradiées (2.10⁵ cellules /ml) sont incubées ensemble en présence d'une gamme de concentration croissante de

l'antigène sous un volume final de 200 µl dans des micropuits. Après 48 heures de culture à 37°C, 1 µCi de 3H- thymidine dans 50 µl de milieu RPMI est ajouté dans chaque puits. Les cellules T, seules à se diviser, incorporent la thymidine tritiée dans l'ADN. Après 18 heures de culture, les cellules de chaque micropuits sont récoltées sur des pastilles de laine de verre par aspiration. Après lyse osmotique des cellules, la radioactivité incorporée dans l'ADN est absorbée sur les pastilles (cell Harvester 530, lnotech). Chaque pastille séchée est placée dans un tube plastique qui contient 2 ml de scintillant; la radioactivité b adsorbée sur chacune des pastilles est quantifiée dans un compteur bêta à scintillation liquide (LKB Rackbeta 1217). Les résultats sont exprimés comme moyenne arithmétique de cpm/culture ('coups par minute').

Exemple 22 : Protocole de détection de l'association entre les peptides et les molécules d'histocompatibilité (approche APC transformées avec un peptide se fixant au CMH 1).

1) Matériel:

5

10

15

20

25

30

Les sources de molécules d'histocompatibilité sont actuellement de deux types principaux : les cellules mutantes et les molécules d'histocompatibilité purifiées.

La cellule mutante utilisée est la cellule humaine T2 qui et un variant de la lignée T1 produite par fusion du lymphome T CEM et du lymphome B 721.174 (Salter and Cresswell Embo J 1986, 5: 943-949). Cette cellule qui est dépourvue de transporteurs de peptides contient des chaînes lourdes de molécules de classe I libres de peptides qui vont pouvoir accepter de peptides exogènes.

Des molécules d'histocompatibilité de classe I purifiées par chromatographie d'affinité à partir de lignées de cellules B humaines transformées par l'EBV peuvent être également utilisées. Dans ce cas les peptides endogènes doivent être éliminés par un traitement avec de l'urée1.5 M et de la soude 12.5 mM (pH 11.7) pendant I heure à 4°C, suivi de leur élimination par une colonne de désalage (PDLO, Pharmacia). Les molécules d'histocompatibilité sont immédiatement remises en présence des peptides à tester dans un tampon PBS avec 0.05% Tween 20, 2 mM EDTA, 0.1% NP40 et6mM CHAPS, en présence de 2µg/ml B2m pour faciliter la réassociation (Gnjatic et al., Eur J Immunol 1995 25 : 1638-1642).

10

15

20

25

30

Les peptides testés ont en général 8 à 10 résidus, parfois 11 ou 12. Ils ont été synthétisés par Néosystems (Strasbourg), ou par Chiron mimotopes (Victoria, Australie). Ils sont utilisés à des concentrations variant de $100~\mu\text{M}$ à0.1~nM.

2) Protocole de l'assemblage (Connan et al., Eur J Immunol 1994, 24 : 777 ; Couillin et al. Eur J Immunol 1995, 25 : 728-732).

Des aliquotes de 8.105 cellules dans un volume de 64 µl, répartis dans des tubes microfuge Eppendorf, sont mis en présence d'un tampon de lyse contenant 10 mM PBS, pH 7.5 1% NP40, des inhibiteurs de protéases (1 mM PMSF, 100 μM iodoacétamide, 2 μg /ml aprotinine, 10 μM leupeptine, 10 μM pepstatine et 10 μg/ml inhibiteur de trypsine). La lyse se fait en présence des peptides à tester pendant 30 minutes ou 1 heure à 37°C. Après élimination du matériel non solubilisé par une centrifugation à 15 000 tours /minute à 4°C, le surnageant et additionné de 140 µl de PBS contenant 0.05% de Tween 20, 3 mM d'azide de sodium, 1 mM PMSF et 10 mg/ml d'albumine bovine. Chaque échantillon est incubé pendant 20 heures à 4°C dans 2 puits d'une plaque à microtitration de type Nunc, Maxisorb, préalablement recouverts d'un anticorps monoclonal (10 µg /ml en PBS) qui reconnaît les molécules d'histocompatibilité ayant une(des) conformation(s) conforme(s) pour la présentation de peptides et semblable(s) à celle(s) présente(s) à la surface des cellules. La plaque recouverte d'anticorps est préalablement saturée par de l'albumine bovine à 10 mg/ml dans du PBS-Tween avant la mise de l'échantillon. Le second anticorps qui permet la détection de l'assemblage des molécules d'histocompatibilité est dirigé contre la B2m. Il est couplé soit à la biotine (NHS-LC biotin, Pierce) soit à la phosphatase alcaline (P-552, Sigma) et est incubé à 2 µg /ml pendant une heure à 37°C. Dans le cas de l'emploi de la biotine, une incubation de 45 minutes à 20-25°C avec de la streptavidine couplée à la phosphatase alcaline (E-2636, Sigma) est réalisée. L'activité de la phosphatase alcaline est mesurée en utilisant comme substrat le 4-méthyl-umbelliféryl-phosphate (M-8883, Sigma) à 100 μM dans de la diéthanolamine 50 mM, pH 9.5 avec du MgCl2 1 mM. La lecture est faite à 340/460 nm à l'aide d'un cytofluorimètre.

3) Stabilité des complexes HLA/peptides :

La stabilité des complexes précités a été étudiée car elle conditionne la bonne présentation de l'antigène et l'induction de la réponse T. A cet effet, on a utilisé soit du HLA purifié, soit le lysat de la cellule T2. Avec le HLA purifié, on a éliminé les

peptides endogènes (comme décrit en 2)) puis on l'a mis en présence du peptide à tester en tube Eppendorf à 37°C, pendant des temps variables de quelques minutes à plusieurs jours. La phase suivante d'incubation sur plaque de 96 puits (comme décrit en 2) avec l'anticorps anti-HLA se fait pendant une heure à 37°C. La révélation est effectuée de manière classique. Avec le lysat de la cellule T2, toutes les incubations sont également faites à 37°C, après ajout de tous les inhibiteurs de protéases.

REVENDICATIONS

1. Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou autoimmune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

10

15

20

25

30

2. Utilisation d'au moins deux polypeptides en combinaison, lesdits polypeptides comprenant chacun au moins un fragment d'une protéine, pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à une séquence peptidique choisie parmi SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan. le précurseur de la protéine

plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

3. Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou autoimmune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24.

10

15

20

25

- 4. Utilisation selon la revendication 3, de cinq polypeptides en combinaison, lesdits polypeptides comprenant chacun au moins un fragment d'une protéine, pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 2.. SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24.
- 5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que la séquence peptidique dudit polypeptide comprend une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24.
- 6. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que la séquence peptidique dudit polypeptide consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 17 et SEQ ID N° 24.

7. Utilisation d'un fragment polypeptidique défini dans la revendication 1 ou dans la revendication 3 pour la préparation d'un peptide immunogène, caractérisé en ce que ledit peptide comprend tout ou partie d'au moins une des séquences référencée SEQ ID N° 58 à 65.

5

10

15

20

25

- 8. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi des fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEO ID N° 1 à SEO ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à 29, les fragments complémentaires desdits fragments et les fragments qui codent pour les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.
- 9. Utilisation selon la revendication 8, caractérisée en ce que ledit fragment nucléotidique code pour ladite protéine.
- 10. Utilisation selon la revendication 9, caractérisée en ce que la séquence peptidique de ladite protéine à l'état natif consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 8 et SEQ ID N° 10 à 29 et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

11. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 67, SEQ ID N° 66, SEQ ID N° 69, SEQ ID N° 70 et SEQ ID N° 71 et leurs séquences complémentaires.

5

10

15

20

25

- 12. Utilisation d'un ligand spécifique d'un polypeptide ou d'un fragment nucléotidique selon l'une quelconque des revendications précédentes pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.
- 13. Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la maladie dégénérative et/ou auto-immune est la sclérose en plaques.
- 14. Procédé pour détecter au moins une protéine associée à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un ligand spécifique d'au moins un polypeptide, ledit polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine et ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29 et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 %

20

25

30

d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand.

- 15. Procédé selon la revendication 14, caractérisé en ce que ledit ligand est un anticorps monoclonal, un anticorps polyclonal, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.
- 16. Procédé pour détecter au moins un ligand associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5 SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ IDN° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand.
- 17. Procédé selon la revendication 16, caractérisé en ce que le ligand est un anticorps, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.

- 18. Procédé selon l'une quelconque des revendications 14 à 17, caractérisé en ce que la séquence dudit polypeptide comprend une séquence peptidique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 8 et SEQ ID N° 10 à 29.
- 19. Procédé selon l'une quelconque des revendications 14 à 17, caractérisé en ce que la séquence dudit polypeptide consiste en une séquence peptidique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 8 et SEQ ID N° 10 à 29.

10

15

20

25

- 20. Procédé selon l'une quelconque des revendications 14 à 19, caractérisé en ce que l'échantillon biologique est l'urine, le liquide céphalo-rachidien ou le sérum.
- 21. Procédé selon l'une quelconque des revendications 14 à 20, caractérisé en ce que la maladie dégénérative et/ou auto-immune est la sclérose en plaques.
- 22. Polypeptide caractérisé en ce qu'il comprend au moins un fragment d'une protéine dont la séquence peptidique correspond à SEQ ID N° 9, ledit fragment comprenant au moins une mutation par rapport à la séquence de référence SEQ ID N° 8.
- 23. Polypeptide selon la revendication 22, caractérisé en ce qu'il comprend au moins deux mutations par rapport à la séquence de référence SEQ ID N° 8.
- 24. Polypeptide selon la revendication 22, caractérisé en ce qu'il est choisi parmi les polypeptides qui comprennent la séquence en acides aminés FSWDNCFEGKDPAVIR, référencée SEQ ID N° 68 et la séquence en acides aminés YSLPKSEFAVPDLELP, référencée SEQ ID N° 72.
- 25. Polypeptide selon l'une des revendications 22 à 24, caractérisé en ce qu'il comprend une protéine dont la séquence peptidique correspond à SEQ ID N° 9.
- 26. Polypeptide selon l'une des revendications 22 à 25, caractérisé en ce qu'il consiste en une protéine dont la séquence peptidique correspond à SEQ ID N° 9.
 - 27. Utilisation d'au moins un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 22 à 26 pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou autoimmune.
 - 28. Utilisation selon la revendication 26, caractérisée en ce que le polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 22 à 26 est utilisé

en mélange avec au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 1 à 5.

29. Procédé pour détecter au moins un ligand associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, dans un échantillon biologique, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 22 à 26, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et le ligand.

5

20

25

- 30. Procédé selon la revendication 29, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 22 à 26 et avec au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 1 à 5.
- 31. Procédé selon la revendication 29 ou 30, caractérisé en ce que ledit ligand est un anticorps, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.
 - 32. Procédé pour détecter au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 22 à 26 dans un échantillon biologique caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec au moins un ligand spécifique dudit polypeptide, puis on détecte la formation d'un complexe entre ledit polypeptide et ledit ligand.
 - 33. Procédé selon la revendication 32, caractérisé en ce que ledit ligand est anticorps monoclonal, un anticorps polyclonal, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.
 - 34. Procédé selon la revendication 30 ou 31, caractérisé en ce que l'on met en contact l'échantillon biologique avec un ligand tel que défini dans l'une quelconque des revendications 31 et 33 et au moins un ligand spécifique d'au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 1 à 5, puis on détecte la

formation de complexes entre lesdits polypeptides et lesdits ligands spécifiques desdits polypeptides.

- 35. Procédé selon la revendication 34, caractérisé en ce que le ligand est un anticorps monoclonal, un anticorps polyclonal, un récepteur, un substrat d'activité enzymatique ou une enzyme dont ledit polypeptide est un cofacteur.
- 36. Fragment nucléotidique caractérisé en ce qu'il code pour un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications 22 à 26.

10

15

20

- 37. Utilisation d'un fragment nucléotidique pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, pronostiquer, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou auto-immune, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est le fragment nucléotidique défini dans la revendication 35, éventuellement en association avec au moins un fragment nucléotidique tel que défini dans l'une quelconque des revendications 8 à 11, et les fragments complémentaires desdits fragments.
- 38. Procédé selon l'une quelconque des revendications 29 à 35, caractérisé en ce que l'échantillon biologique est l'urine, le liquide céphalo-rachidien ou le sérum.
- 39. Procédé selon l'une quelconque des revendications 29 à 36 caractérisé en ce que la maladie dégénérative et/ou auto-immune est la sclérose en plaques.
- 40. Procédé pour détecter au moins un polypeptide tel que défini dans l'une quelconque des revendications l à 5 ou dans l'une quelconque des revendications 22 à 26, selon lequel on prélève un échantillon d'un fluide biologique d'un patient présentant un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune et éventuellement après purification dudit échantillon de fluide biologique, on analyse par spectrométrie de masse le profil de masse obtenu à partir du fluide biologique et on compare à un profil de masse de référence.

15

20

25

30

- 41. Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou autoimmune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 8, SEQ ID N°9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 8 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B, et de préférence SEQ ID Nos :8, 9, 17 et 24.
- 42. Utilisation, selon la revendication 41, dans laquelle les séquences peptidiques sont comprennent les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 et de la saposine B.
- 43. Utilisation, selon l'une quelconque des revendications 41 ou 42, qui est associée à l'utilisation d'une détection d'une activité gliotoxique.
- 44. Procédé de diagnostic ou de pronostic dans lequel on dose au moins un polypeptide, selon l'une quelconque des revendications 41 à 43, pour détecter ou prévenir un état pathologique, le dosage permettant d'obtenir une valeur de concentration qui est comparer à une valeur seuil représentative d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.

45. Procédé, selon la revendication 44, dans lequel la valeur seuil est obtenu par un test ELISA pour un échantillon d'urine, cette valeur étant de :

- 400 ng/ml pour le précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, pour l'anticorps GM2AP84, et
- 2 μg/ml pour la saposine B, pour l'anticorps SAPB84.

46. Procédé de diagnostic ou de pronostic dans lequel on détecte au moins un polypeptide, selon l'une quelconque des revendications 41 à 43, pour prévenir un état pathologique, la détection s'effectuant dans des cellules ou dans les surnageants desdites cellules d'un patient susceptible d'être atteint par une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.

10

5

47. Procédé, selon la revendication 46, dans lequel la détection s'effectue sur des cellules monocytes ou macrophages ou dans les surnageants de ces cellules issues d'un patient susceptible d'être atteint par une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.

15

48. Procédé, selon l'une quelconque des revendications 46 ou 47, dans lequel la détection s'effectue sur des cellules ou dans les surnageants de ces cellules en culture, après un délai compris entre 6 et 12 jours de culture, préférentiellement après 9 jours.

20

49. Procédé, selon l'une quelconque des revendications 46 ou 47, dans lequel la détection s'effectue sur des cellules, in vivo ou ex vivo, préférentiellement monocytes ou macrophages, dans des cerveaux de patient susceptible d'être atteint par une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune.

25

50. Utilisation ou procédé, selon l'une quelconque des revendications 41 à 49, caractérisée en ce que la maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune est la sclérose en plaques ou bien une forme (progressive, rémittente, rémittente-progressive) ou phase d'activité (poussées) de cette maladie.

30

51. Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique, ladite

10

15

20

25

30

protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

52. Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou autoimmune, telle que la sclérose en plaques, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ ID N° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlacan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline et de la saposine.

10

15

20

25

- 53. Utilisation selon la revendication 51 ou 52, caractérisée en ce que le polypeptide est choisi parmi SEQ ID N° 2, 4,8, 9, 17, 24.
- 54. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi les fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ IDN° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ I 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les fragments complémentaires desdits fragments et les fragments qui codent pour les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.
- 55. Utilisation pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, de protéines recombinantes et/ou codées par tout ou partie des fragments nucléotidiques définis à la revendication 54.
- 56. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, selon laquelle ledit fragment nucléotidique est choisi parmi des fragments qui codent pour au moins un fragment d'une protéine, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la

15

20

25

30

séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 8, SEQ IDN° 9, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les fragments complémentaires desdits fragments et les fragments qui codent pour les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisie parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

- 57. Utilisation pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques, de protéines recombinantes et/ou codées par tout ou partie des fragments nucléotidiques définis à la revendication 56.
- 58. Utilisation selon la revendication 54 ou 56, caractérisée en ce que ledit fragment nucléotidique code pour ladite protéine.
- 59. Utilisation selon la revendication 58, caractérisée en ce que la séquence peptidique de ladite protéine à l'état natif consiste en une séquence choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 1 à 29, les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences péptidiques SEQ ID N° 1 à 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

- 60. Utilisation selon la revendication 59, caractérisée en ce que les polypeptides sont choisis parmi SEQ ID N° 2, 4, 8, 9, 17, 24.
- 61. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique, pour tester l'efficacité d'un agent thérapeutique pour un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 66, SEQ ID N° 67, SEQ ID N° 69, SEQ ID N° 70, SEQ ID N° 71, et leurs séquences complémentaires.

20

25

5

- 62. Utilisation d'au moins un fragment nucléotidique pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement d'une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, telle que la sclérose en plaques selon laquelle ledit fragment est un fragment d'une séquence nucléique choisie parmi l'une quelconque des SEQ ID N° 30, SEQ ID N° 31, SEQ ID N° 32, SEQ ID N° 33, SEQ ID N° 34, SEQ ID N° 35, SEQ ID N° 36, SEQ ID N° 37, SEQ ID N° 38, SEQ ID N° 39, SEQ ID N° 40, SEQ ID N° 41, SEQ ID N° 42, SEQ ID N° 43, SEQ ID N° 44, SEQ ID N° 45, SEQ ID N° 46 et SEQ ID N° 47, SEQ ID N° 48, SEQ ID N° 49 et SEQ ID N° 50, SEQ ID N° 51, SEQ ID N° 52, SEQ ID N° 53, SEQ ID N° 54, SEQ ID N° 55, SEQ ID N° 56, SEQ ID N° 57, SEQ ID N° 66, SEQ ID N° 67, SEQ ID N° 69, SEQ ID N° 70, SEQ ID N° 71, et leurs séquences complémentaires.
- 63. Utilisation selon la revendication 61 ou 62, caractérisée en ce que la séquence nucléique est choisie parmi SEQ ID N° 30, 31, 42, 53.

64. Utilisation de la lycorine pour la préparation d'une composition pour la prévention et/ou le traitement de maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou autoimmune.

FIG.

apins anti GM2

Ganglioside GM2 activator

2 peptides de 13,15 acides aminés lapins 189 190
1 peptide de 18 acides aminés lapin 191 et 192
MQSLMQAPLL IALGLLLATP AQAHLKKPSQ
LSSFSWDNCD EGKDPAVIRS LTLEPDPIVV
PGNVTLSVVG STSVPLSSPL KVDLVLEKEV
AGLWIKIPCT DYIGSCTFEH FCDVLDMLIP
TGEPCPEPLR TYGLPCHCPF KEGTYSLPKS
EFVVPDLELP SWLTTGNYRI ESVLSSSGKR
LGCIKIAASLKGI

ACME.

Lapins anti MRP14

2 peptides de 13, 19 acides aminés lapin 193 1 peptide de 17 acides aminés lapin 195-196

MTCKMSQLER NIETIINTFH QYSVKLGHPD TLNQGEFKEL VRKDLQNFLK KENKNEKVIE HIMEDDLDTN ADKQLSFEEF IMLMARLTWA SHEKMHEGDE GPGHHHKPGL GEGTP

MRP1

GC TC CAC FIG. CAC CCA ATG ACT TGC ANA ATG TGG CNG CTG GNA CGC ANC ATA GNG ACC ATC ANC ACC TTC CAC CAA TAC TGT GTG A TAC TGT A TAC TGT A TAC TGT GTG A TAC TGT A TA

ന

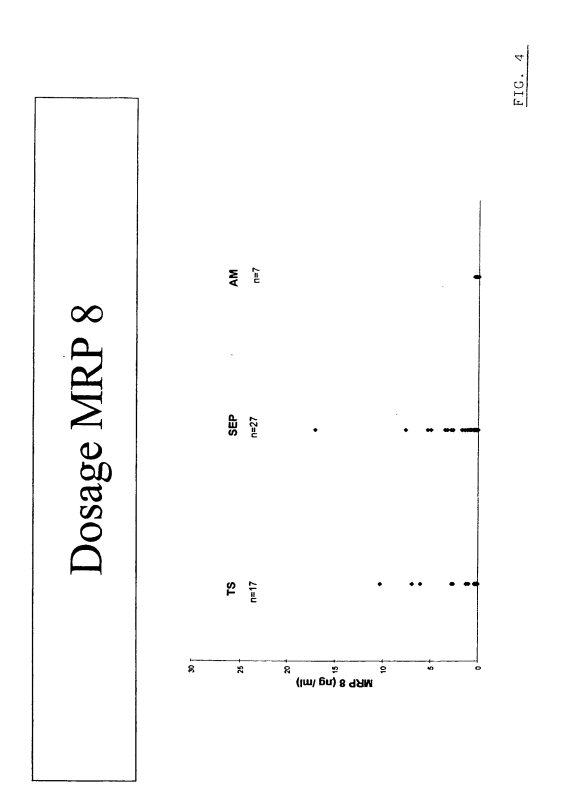
Lapin anti Saposine

3 peptides de 12,15, 15 acides aminés lapin 74-75 3 peptides de 12,15,15 acides aminés lapin 72-73

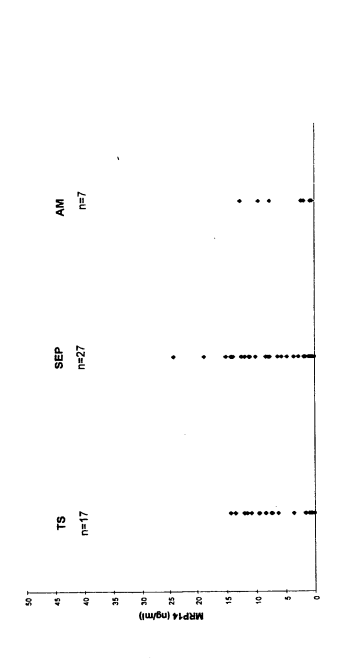
GDVCQDCIQM VTDIQTAVRT NSTFVQALVE HVKEECDRLG PGMADICKNY ISQYSEIAIQ MMMHMQDQQP KEICALVGFC DEV

```
FIG.
 CAG
                      AAG GAG GAG TGT GAC CGC CTG GGC CCT GGC ATG GCC GAC ATA TGC AAG AAC TAT ATC AGC CAG TAT
         O
₽ď.
                                           S M
                                           a
P
                                          ရုံ ပ
                                          E.
                                          စ္တီ ဗ
                              ပ
                                          £ >
                                           g
u
                                          80 ≪
                                          ဦ
ပြ
                                          AAG GAG ATC
K E I
                                          ပ္ပို္က
                                          CAC ATG CAA
                             Ω
                             U
                                          ATG ATG ATG
                      GIC
                                           S o
                      Ç
                                           ¥
H
                     TTG GTG GAA C
TCT V E
S
                                           ģ <
```

4/18



Dosage MRP14



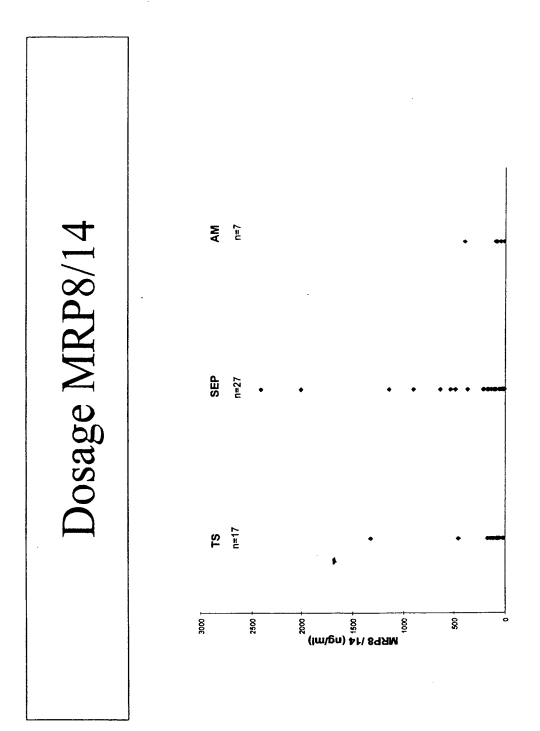


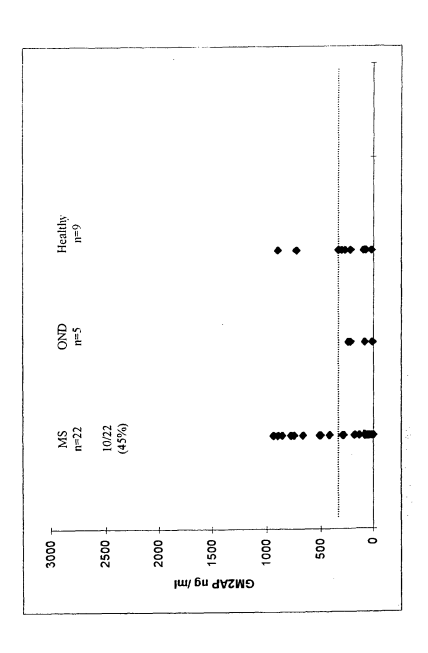
FIG. 6

SEP (toutes formes) Autres maladies neurologiques

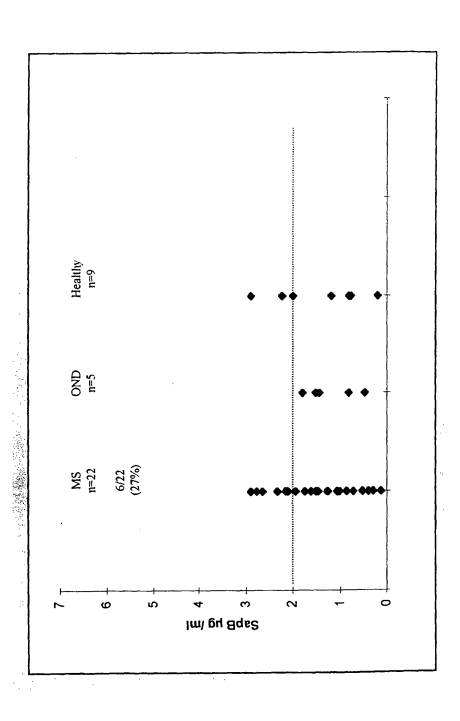
Témoins sains

Taux urinaire moyen par catégorie de population FIG. 7

Figure 8







10/18

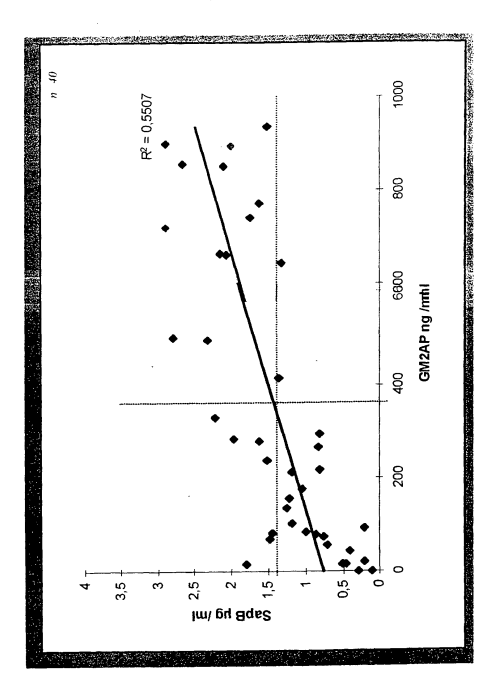
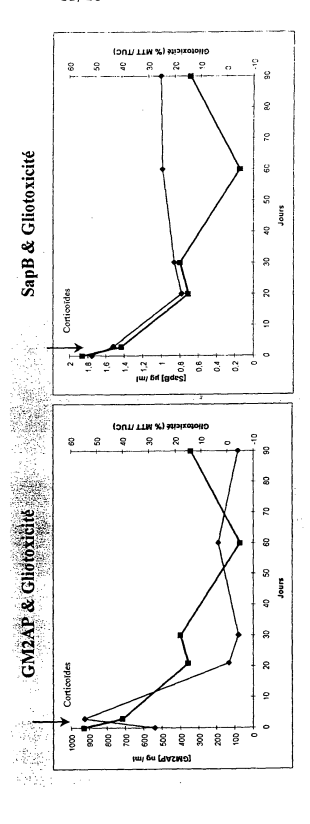


Figure 10

Healthy AMN

Figure 11

Patient SEP forme Rémittent Progressive





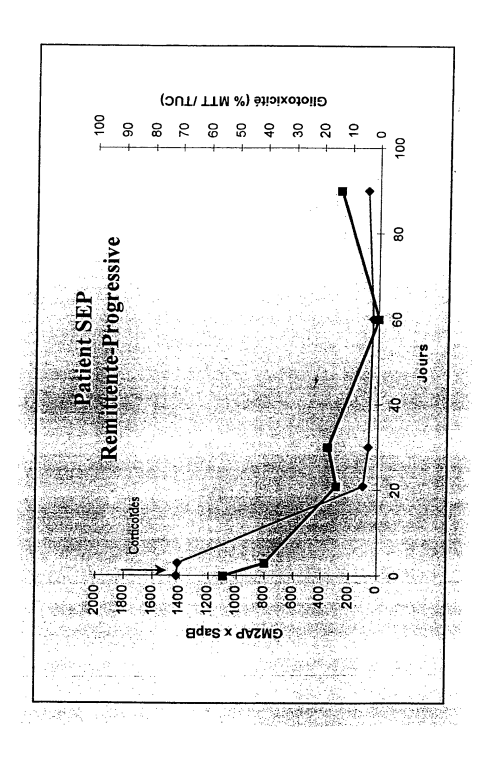
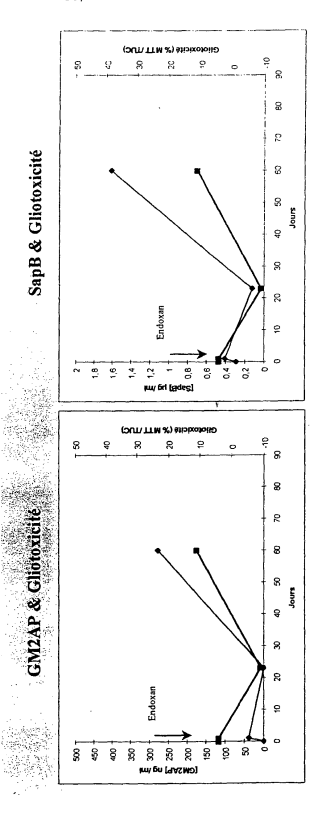


Figure 13

Patient SEP - Progressive



14/18

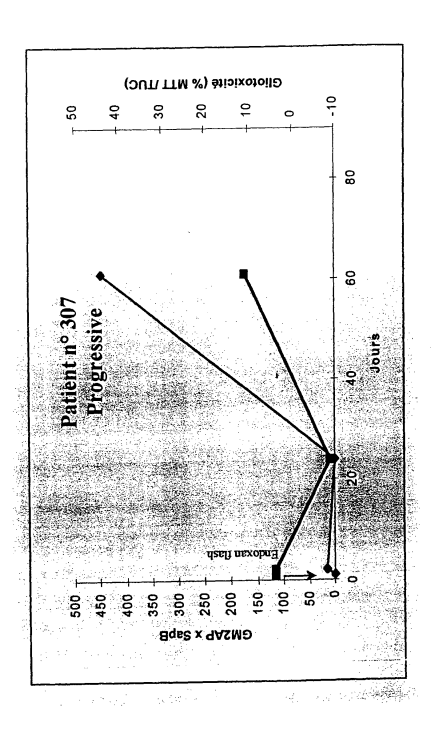


Figure 1.

.

.

15/18

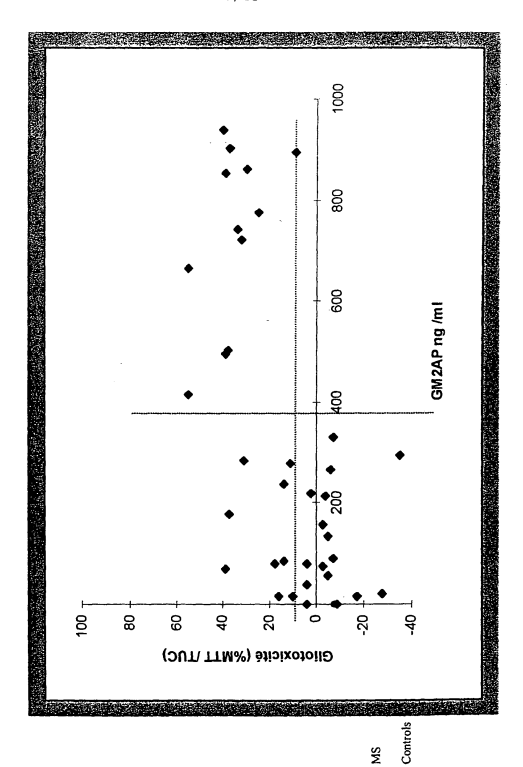
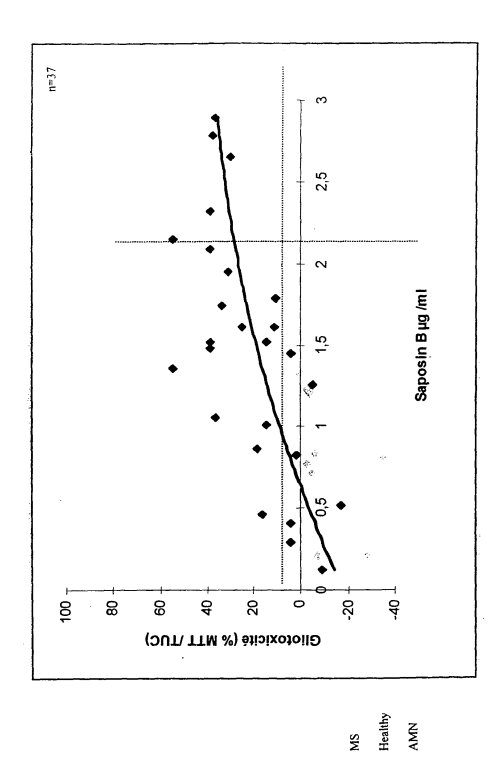
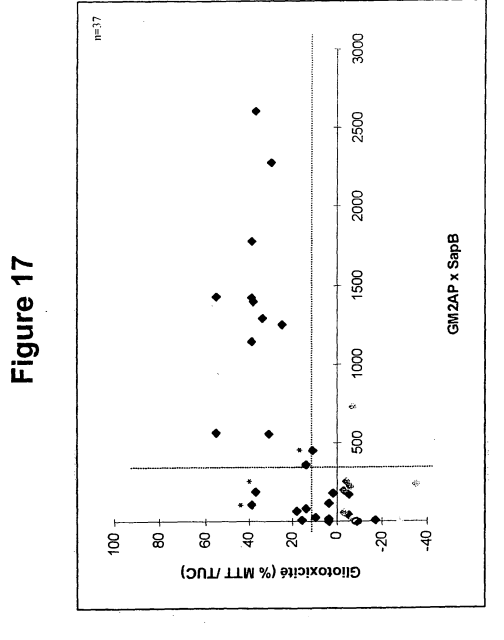


Figure 15



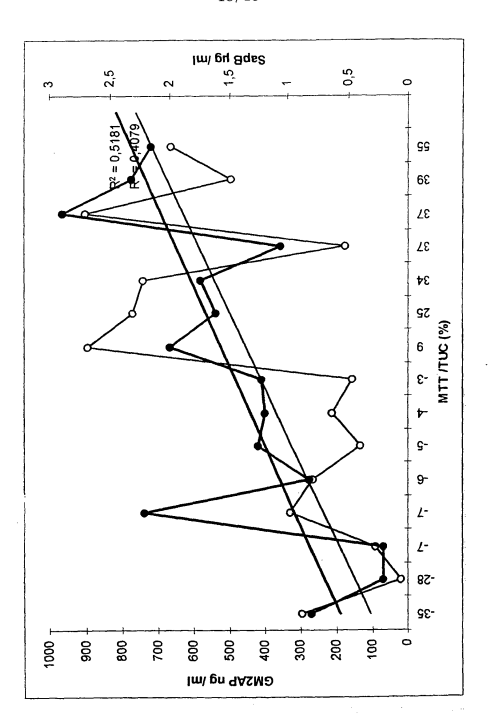


17/18



Healthy AMN





```
LISTE DE SEQUENCES
```

<110> BIOMERIEUX STELHYS

5 <120> Utilisation d'un polypeptide pour détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative, neurologique ou auto-immune

<130> SEP22

10

<140>

<141>

<150> FR9909372

15 <151> 1999-07-15

<160> 75

<170> PatentIn Ver. 2.1

20

<210> 1

<211> 4393

<212> PRT

<213> Homo sapiens

25

<400> 1

Met Gly Trp Arg Ala Pro Gly Ala Leu Leu Leu Ala Leu Leu Leu His

1 10 15

30 Gly Arg Leu Leu Ala Val Thr His Gly Leu Arg Ala Tyr Asp Gly Leu 20 25 30

Ser Leu Pro Glu Asp Ile Glu Thr Val Thr Ala Ser Gln Met Arg Trp 35 40 45

35

Thr His Ser Tyr Leu Ser Asp Asp Glu Asp Met Leu Ala Asp Ser Ile
50 55 60

Ser Gly Asp Asp Leu Gly Ser Gly Asp Leu Gly Ser Gly Asp Phe Gln 40 65 70 75 80

Met Val Tyr Phe Arg Ala Leu Val Asn Phe Thr Arg Ser Ile Glu Tyr 85 90 95

45 Ser Pro Gln Leu Glu Asp Ala Gly Ser Arg Glu Phe Arg Glu Val Ser 100 105 110

Glu Ala Val Val Asp Thr Leu Glu Ser Glu Tyr Leu Lys Ile Pro Gly
115 120 125

Asp Gln Val Val Ser Val Val Phe Ile Lys Glu Leu Asp Gly Trp Val

Phe Val Glu Leu Asp Val Gly Ser Glu Gly Asn Ala Asp Gly Ala Gln
55 145 150 155 160

Ile Gln Glu Met Leu Leu Arg Val Ile Ser Ser Gly Ser Val Ala Ser 165 170 175 .

	Tyr	Val	Thr	Ser 180	Pro	Gln	Gly	Phe	Gln 185	Phe	Arg	Arg	Leu	Gly 190	Thr	Val
5	Pro	Gln	Phe 195	Pro	Arg	Ala	Cys	Thr 200	Glu	Ala	Glu	Phe	Ala 205	Cys	His	Ser
10	Tyr	Asn 210	Glu	Cys	Val	Ala	Leu 215	Glu	Tyr	Arg	Cys	Asp 220	Arg	Arg	Pro	Asp
10	Cys 225	Arg	Asp	Met	Ser	Asp 230	Glu	Leu	Asn	Cys	Glu 235	Glu	Pro	Val	Leu	Gly 240
15	Ile	Ser	Pro	Thr	Phe 245	Ser	Leu	Leu	Val	Glu 250	Thr	Thr	Ser	Leu	Pro 255	Pro
	Arg	Pro	Glu	Thr 260	Thr	Ile	Met	Arg	Gln 265	Pro	Pro	Val	Thr	His 270	Ala	Pro
20	Gln	Pro	Leu 275	Leu	Pro	Gly	Ser	Val 280	Arg	Pro	Leu	Pro	Cys 285	Gly	Pro	Gln
25	Glu	Ala 290	Ala	Cys	Arg	Asn	Gly 295	His	Cys	Ile	Pro	Arg 300	Asp	Tyr	Leu	Cys
	Asp 305	Gly	Gln	Glu	Asp	Cys 310	Glu	Asp	Gly	Ser	Asp 315	Glu	Leu	Asp	Cys	Gly 320
30	Pro	Pro	Pro	Pro	Cys 325	Glu	Pro	Asn	Glu	Phe 330	Pro	Cys	Gly	Asn	Gly 335	His
	Cys	Ala	Leu	Lys 340	Leu	Trp	Arg	Cys	Asp 345	Gly	Asp	Phe	Asp	Cys 350	Glu	Asp
35	Arg	Thr	Asp 355	Glu	Ala	Asn	Cys	Pro 360	Thr	Lys	Arg	Pro	Glu 365	Glu	Val	Cys
40	Gly	Pro 370	Thr	Gln	Phe	Arg	Cys 375	Val	Ser	Thr	Asn	Met 380	Cys	Ile	Pro	Ala
•0	Ser 385	Phe	His	Cys	Asp	Glu 390	Glu	Ser	Asp	Cys	Pro 395	Asp	Arg	Ser	Asp	Glu 400
45	Phe	Gly	Cys	Met	Pro 405	Pro	Gln	Val	Val	Thr 410	Pro	Pro	Arg	Glu	Ser 415	Ile
	Gln	Ala	Ser	Arg 420	Gly	Gln	Thr	Val	Thr 425	Phe	Thr	Cys	Val	Ala 430	Ile	Gly
50	Val	Pro	Ala 435	Pro	Phe	Leu	Ile	Asn 440	Trp	Arg	Leu	Asn	Trp 445	Gly	His	Ile
55	Pro	Ser 450	Gln	Pro	Arg	Val	Thr 455	Val	Thr	Ser	Glu	Gly 460	G1y	Arg	Gly	Thr
ور	Leu 465	Ile	Ile	Arg	Asp	Val	Lys	Glu	Ser	Asp	Gln 475	Gly	Ala	Tyr	Thr	Cys 480

	Glu	Ala	Met	Asn	Ala 485		Gly	Met	Val	Phe 490		Ile	Pro	Asp	Gly 495	Val
5	Leu	Glu	Leu	Val 500		Gln	Arg	Ala	Gly 505		Cys	Pro	Asp	Gly 510		Phe
	Tyr	Leu	Glu 515	His	Ser	Ala	Ala	Cys 520	Leu	Pro	Cys	Phe	Cys 525		Gly	Ile
10	Thr	Ser 530	Val	Cys	Gln	Ser	Thr 535	Arg	Arg	Phe	Arg	Asp 540	Gln	Ile	Arg	Leu
15	Arg 545	Phe	Asp	Gln	Pro	Asp 550	Asp	Phe	Lys	Gly	Val 555	Asn	Val	Thr	Met	Pro 560
	Ala	Gln	Pro	Gly	Thr 565	Pro	Pro	Leu	Ser	Ser 570	Thr	Gln	Leu	Gln	Ile 575	Asp
20	Pro	Ser	Leu	His 580	Glu	Phe	Gln	Leu	Val 585	Asp	Leu	Ser	Arg	Arg 590	Phe	Leu
	Val	His	Asp 595	Ser	Phe	Trp	Ala	Leu 600	Pro	Glu	Gln	Phe	Leu 605	Gly	Asn	Lys
25	Val	Asp 610	Ser	Tyr	Gly	Gly	Ser 615	Leu	Arg	Tyr	Asn	Val 620	Arg	Tyr	Glu	Leu
30	Ala 625	Arg	Gly	Met	Leu	Glu 630	Pro	Val	Gln	Arg	Pro 635	Asp	Val	Val	Leu	Val 640
50	Gly	Ala	Gly	Tyr	Arg 645	Leu	Leu	Ser	Arg	Gly 650	His	Thr	Pro	Thr	Gln 655	Pro
35	Gly	Ala	Leu	Asn 660	Gln	Arg	Gln	Val	Gln 665	Phe	Ser	Glu	Glu	His 670	Trp	Val
	His	Glu	Ser 675	Gly	Arg	Pro	Val	Gln 680	Arg	Ala	Glu	Leu	Leu 685	Gln	Val	Leu
40	Gln	Ser 690	Leu	Glu	Ala	Val	Leu 695	Ile	Gln	Thr	Val	Tyr 700	Asn	Thr	Lys	Met
45	Ala 705	Ser	Val	Gly	Leu	Ser 710	Asp	Ile	Ala		Asp 715		Thr	Val	Thr	His 720
	Ala	Thr	Ser	His	Gly 725	Arg	Ala	His	Ser	Val 730	Glu	Glu	Cys	Arg	Cys 735	Pro
50	Ile	Gly	Tyr	Ser 740	Gly	Leu	Ser	Cys	Glu 745	Ser	Сув	Asp	Ala	His 750	Phe	Thr
	Arg	Val	Pro 755	Gly	Gly	Pro	Tyr	Leu 760	Gly	Thr	Cys	Ser	Gly 765	Cys	Ser	Cys
55	Asn	Gly 770	His	Ala	Ser	Ser	Cys 775	Asp	Pro	Val	Tyr	Gly 780	His	Cys	Leu	Asn
	Cys	Gln	His	Asn	Thr	Glu	Gly	Pro	Gln	Cys	Lys	Lys	Cys	Lys	Ala	Gly

	785					790					795					800
	Phe	Phe	Gly	Asp	Ala 805	Met	Lys	Ala	Thr	Ala 810	Thr	Ser	Cys	Arg	Pro 815	Cys
5	Pro	Cys	Pro	Tyr 820	Ile	Asp	Ala	Ser	Arg 825	Arg	Phe	Ser	Asp	Thr 830	Cys	Phe
10	Leu	Asp	Thr 835	Asp	Gly	Gln	Ala	Thr 840	Cys	Asp	Ala	Cys	Ala 845	Pro	Gly	Туз
	Thr	Gly 850	Arg	Arg	Cys	Glu	Ser 855	Cys	Ala	Pro	Gly	Tyr 860	Glu	Gly	Asn	Pro
15	Ile 865	Gln	Pro	Gly	Gly	Lys 870	Cys	Arg	Pro	Val	Asn 875	Gln	Glu	Ile	Val	Arg 880
20	Cys	Asp	Glu	Arg	Gly 885	Ser	Met	Gly	Thr	Ser 890	Gly	Glu	Ala	Cys	Arg 895	Cys
20	Lys	Asn	Asn	Val 900	Val	Gly	Arg	Leu	Cys 905	Asn	Glu	Cys	Ala	Asp 910	Arg	Ser
25	Phe	His	Leu 915	Ser	Thr	Arg	Asn	Pro 920	Asp	Gly	Cys	Leu	Lys 925	Cys	Phe	Суз
	Met	Gly 930	Val	Ser	Arg	His	Cys 935	Thr	Ser	Ser	Ser	Trp 940	Ser	Arg	Ala	Glr
30	Leu 945	His	Gly	Ala	Ser	Glu 950	Glu	Pro	Gly	His	Phe 955	Ser	Leu	Thr	Asn	Ala 960
75	Ala	Ser	Thr	His	Thr 965	Thr	Asn	Glu	Gly	Ile 970	Phe	Ser	Pro	Thr	Pro 975	Gly
35	Glu	Leu	Gly	Phe 980	Ser	Ser	Phe	His	Arg 985	Leu	Leu	Ser	Gly	Pro 990	Tyr	Phe
40	Trp	Ser	Leu 995	Pro	Ser	Arg		Leu 1000	Gly	Asp	Lys		Thr 1005	Ser	Tyr	Glγ
		Glu 1010	Leu	Arg	Phe	Thr	Val 1015	Thr	Gln	Arg		Gln 1020	Pro	Gly	Ser	Thr
45	Pro 1025		His	Gly		Pro L030	Leu	Val	Val	Leu 1	Gln 1035	Gly	Asn	Asn	Ile	Ile 1040
	Leu	Glu	His		Val 1045	Ala	Gln	Glu		Ser 1050	Pro	Gly	Gln	Pro	Ser 1055	Thi
50	Phe	Ile		Pro 1060	Phe	Arg	Glu		Ala 1065	Trp	Gln	Arg		Asp 1070	Gly	Glr
55	Pro		Thr 1075	Arg	Glu	His		Leu 1080	Met	Ala	Leu	Ala	Gly 1085	Ile	Asp	Thi
		Leu		Arg	Ala	Ser	Tyr		Gln	Gln		Ala		Ser	Arg	Va]

	Ser Gl 1105	y Ile	Ser	Met	Asp 1110		Ala	a Val	Pro	Gl:		ı Thr	Gl _y	/ Glr	1120
5	Pro Al	a Leu	Glu	Val 1125		Gln	Cys	Ser	Cys		Pro	Gly	' Tyr	Arg	-
10	Pro Se	r Cys	Gln 1140		Cys	Asp	Thr	Gly		Thi	Arg	Thr	Prc 1150		Gly
	Leu Ty	r Leu 1155		Thr	Cys	Glu	Arg 1160		Ser	Cys		Gly 1165		Ser	Glu
15	Ala Cy: 117	s Glu O	Pro	Glu		Gly 1175		Cys	Gln	Gly	Cys 1180		His	His	Thr
	Glu Gly 1185	y Pro	Arg		Glu 1190	Gln	Cys	Gln		Gly 1195		Tyr	Gly	_	Ala 1200
20	Gln Arg	g Gly		Pro 1205	Gln	Asp	Cys		Leu 1210	Cys	Pro	Cys		Gly 1215	Asp
25	Pro Ala		Gly 1220	Gln	Ala	Ala		Thr 1225	Cys	Phe	Leu		Thr 1230	Asp	Gly
23	His Pro	Thr 1235	Cys	Asp	Ala		Ser 1240	Pro	Gly	His		Gly 1245	Arg	His	Cys
30	Glu Arg 1250		Ala	Pro		Tyr L255	Tyr	Gly	Asn		Ser 1260	Gln	Gly	Gln	Pro
	Cys Glr 1265	Arg	Asp		Gln .270	Val	Pro	Gly		Ile .275	Gly	Cys	Asn		Asp 1280
35	Pro Gln	Gly		Val 1285	Ser	Ser	Gln		Asp 1290	Ala	Ala	Gly		Cys L295	Gln
40	Cys Lys		Gln 1300	Val	Glu	Gly		Thr 1305	Cys	Ser	His		Arg	Pro	His
40	His Phe	His 1315	Leu	Ser	Ala		Asn 1320	Pro	Asp	Gly		Leu 325	Pro	Cys	Phe
45	Cys Met 1330		Ile	Thr		Gln 335	Cys	Ala	Ser		Ala 1340	Tyr	Thr	Arg	His
	Leu Ile 1345	Ser	Thr		Phe 350	Ala	Pro	Gly		Phe 355	Gln	Gly	Phe		Leu 360
50	Val Asn	Pro		Arg 365	Asn	Ser	Arg		Thr .370	Gly	Glu	Phe		Val .375	Glu
	Pro Val	Pro 1	Glu 380	Gly	Ala	Gln		Ser 385	Phe	Gly	Asn		Ala 390	Gln	Leu
55	Gly His	Glu 1395	Ser	Phe	Tyr		Gln 400	Leu	Pro	Glu		Tyr 405	Gln	Gly .	Asp

	Lys Val 1410	Ala A	Ala Tyr		Gly 1415	Lys	Leu	Arg		Thr 1420	Leu	Ser	Tyr	Thr
5	Ala Gly 1425	Pro (Ser 1430	Pro	Leu	Ser		Pro 1435	Asp	Val	Gln		Thr 1440
	Gly Asn	Asn 1	Ile Met 1445	Leu	Val	Ala		Gln 1450	Pro	Ala	Leu		Gly 1455	Pro
10	Glu Arg	_	Ser Tyr 160	Glu	Ile		Phe 1465	Arg	Glu	Glu		Trp 1470	Arg	Arg
15	Pro Asp	Gly 0 1475	3ln Pro	Ala		Arg 1480	Glu	His	Leu		Met 1485	Ala	Leu	Ala
15	Asp Leu 1490	Asp (Glu Leu		Ile 1495	Arg	Ala	Thr		Ser 1500	Ser	Val	Pro	Leu
20	Val Ala 1505	Ser I		Ala 1510	Val	Ser	Leu		Val 1515	Ala	Gln	Pro		Pro 1520
	Ser Asn	Arg F	Pro Arg 1525	Ala	Leu	Glu		Glu 1530	Glu	Cys	Arg		Pro 1535	Pro
25	Gly Tyr		Gly Leu 540	Ser	Cys		Asp 1545	Cys	Ala	Pro		Tyr 1550	Thr	Arg
30	Thr Gly	Ser 0	Sly Leu	Tyr		Gly 1560	His	Cys	Glu		Cys 1565	Glu	Cys	Asn
30	Gly His 1570	Ser A	Asp Leu		His L575	Pro	Glu	Thr		Ala 1580	Cys	Ser	Gln	Cys
35	Gln His 1585	Asn A		Gly 1590	Glu	Phe	Cys		Leu 1595	Cys	Ala	Pro		Tyr 1600
	Tyr Gly	Asp A	Ala Thr 1605	Ala	Gly	Thr		Glu 1610	Asp	Cys	Gln		Cys 1615	Ala
40	Cys Pro		Thr Asn 520	Pro	Glu		Met 625	Phe	Ser	Arg		Cys 1630	Glu	Ser
45	Leu Gly	Ala 0	ely Gly	Tyr		Cys 1640	Thr	Ala	Cys		Pro 1645	Gly	Tyr	Thr
43	Gly Gln 1650	TyrC	ys Glu		Cys 1655	Gly	Pro	Gly		Val .660	Gly	Asn	Pro	Ser
50	Val Gln 1665	Gly G		Cys 1670	Leu	Pro	Glu		Asn .675	Gln	Ala	Pro		Val 1680
	Val Glu	Val H	His Pro 1685	Ala	Arg	Ser		690	Pro	Gln	Gly		Ser 1695	His
55	Ser Leu		Cys Gln 100	Val	Ser				Pro	His		Phe 1710	Tyr	Trp
	Car Are	Glu A	van Gly	λr~	Dra	V=1	Dro	Ser	Glv	Thr	Gln	Gln	Ara	Hie

]	1715		172	20		1725	
5	Gln Gly 1730	Ser Glu	Leu His	Phe Pr 1735	o Ser	Val Gln Pro 1740		Ala Gly
	Val Tyr 1745	Ile Cys	Thr Cys 1750	Arg As	n Leu l	His Arg Ser · 1755	Asn Thr S	Ser Arg 1760
10	Ala Glu		Val Thr 1765	Glu Al		Ser Lys Pro 770		Val Thr
	Val Glu	Glu Gln 1780	Arg Ser	Gln Se	r Val 1 1785	Arg Pro Gly	Ala Asp V 1790	al Thr
15		Cys Thr 795	Ala Lys	Ser Ly 180		Pro Ala Tyr	Thr Leu V 1805	/al Trp
20	Thr Arg 1810	Leu His		Lys Le 1815	u Pro 1	Thr Arg Ala 1820	Met Asp F	he Asn
	Gly Ile 1825	Leu Thr	Ile Arg 1830	Asn Va	l Gln I	Seu Ser Asp 1835	Ala Gly T	hr Tyr 1840
25	Val Cys		Ser Asn 1845	Met Ph		Met Asp Gln 150		la Thr 55
	Leu His	Val Gln 1860	Ala Ser	Gly Th	r Leu S 1865	Ger Ala Pro	Val Val S 1870	er Ile
30		Pro Gln 875	Leu Thr	Val Gla		ly Gln Leu	Ala Glu P 1885	he Arg
35	Cys Ser 2 1890	Ala Thr	_	Pro Th: .895	r Pro T	hr Leu Glu 1900	Trp Thr G	ly Gly
	Pro Gly (1905	Gly Gln	Leu Pro 1910	Ala Ly	s Ala G	ln Ile His 1915	Gly Gly I	le Leu 1920
40	Arg Leu 1		Val Glu .925	Pro Th		ln Ala Gln 30	Tyr Leu C	
	Ala His S	Ser Ser 1940	Ala Gly	Gln Glr	n Val A 1945	la Arg Ala	Val Leu H 1950	is Val
45		Gly Gly 955	Gly Pro	Arg Val		al Ser Pro	Glu Arg Ti 1965	hr Gln
50	Val His <i>I</i> 1970	Ala Gly		Val Arg 975	J Leu T	yr Cys Arg 1980	Ala Ala G	ly Val
	Pro Ser <i>I</i> 1985	Ala Thr	Ile Thr 1990	Trp Arg	J Lys G	lu Gly Gly 1995	Ser Leu P	ro Pro 2000
55	Gln Ala A		Glu Arg 005	Thr Asp	Ile A	la Thr Leu 10	Leu Ile Pr 201	
	Ile Thr T	Thr Ala 2020	Asp Ala	Gly Phe	Tyr L	eu Cys Val	Ala Thr Se	er Pro

 γ_{t_i}

	Ala Gly Thr Ala Gln Ala Arg Ile Gln Val Val Leu Ser Ala Ser 2035 2040 2045
5	Asp Ala Ser Gln Pro Pro Val Lys Ile Glu Ser Ser Ser Pro Ser Val 2050 2055 2060
10	Thr Glu Gly Gln Thr Leu Asp Leu Asn Cys Val Val Ala Gly Ser Ala 2065 2070 2075 2080
	His Ala Gln Val Thr Trp Tyr Arg Arg Gly Gly Ser Leu Pro His His 2085 2090 2095
15	Thr Gln Val His Gly Ser Arg Leu Arg Leu Pro Gln Val Ser Pro Ala 2100 2105 2110
	Asp Ser Gly Glu Tyr Val Cys Arg Val Glu Asn Gly Ser Gly Pro Lys 2115 2120 2125
20	Glu Ala Ser Ile Thr Val Ser Val Leu His Gly Thr His Ser Gly Pro 2130 2135 2140
25	Ser Tyr Thr Pro Val Pro Gly Ser Thr Arg Pro Ile Arg Ile Glu Pro 2145 2150 2155 2160
	Ser Ser Ser His Val Ala Glu Gly Gln Thr Leu Asp Leu Asn Cys Val 2165 2170 2175
30	Val Pro Gly Gln Ala His Ala Gln Val Thr Trp His Lys Arg Gly Gly 2180 2185 2190
	Ser Leu Pro Ala Arg His Gln Thr His Gly Ser Leu Leu Arg Leu His 2195 2200 2205
35	Gln Val Thr Pro Ala Asp Ser Gly Glu Tyr Val Cys His Val Val Gly 2210 2215 2220
40	Thr Ser Gly Pro Leu Glu Ala Ser Val Leu Val Thr Ile Glu Ala Ser 2225 2230 2235 2240
.0	Val Ile Pro Gly Pro Ile Pro Pro Val Arg Ile Glu Ser Ser Ser Ser 2245 2250 2255
45	Thr Val Ala Glu Gly Gln Thr Leu Asp Leu Ser Cys Val Val Ala Gly 2260 2265 2270
	Gln Ala His Ala Gln Val Thr Trp Tyr Lys Arg Gly Gly Ser Leu Pro 2275 2280 2285
50	Ala Arg His Gln Val Arg Gly Ser Arg Leu Tyr Ile Phe Gln Ala Ser 2290 2295 2300
55	Pro Ala Asp Ala Gly Gln Tyr Val Cys Arg Ala Ser Asn Gly Met Glu 2305 2310 2315 2320
J.J	Ala Ser Ile Thr Val Thr Val Thr Gly Thr Gln Gly Ala Asn Leu Ala 2325 2330 2335

	Tyr Pro	Ala Gly 2340	Ser Thr		Ile Arg 2345	Ile Glu	Pro Ser Ser Ser 2350
5		Ala Glu 355	Gly Gln	Thr Leu 2360			Val Val Pro Gly 2365
	Gln Ser : 2370	His Ala		Thr Trp 2375	His Lys	Arg Gly 2380	Gly Ser Leu Pro
10	Val Arg 1 2385	His Gln	Thr His 2390			Arg Leu 2395	Tyr Gln Ala Ser 2400
15	Pro Ala A		Gly Glu 405	Tyr Val	Cys Arg 2410	Val Leu	Gly Ser Ser Val 2415
	Pro Leu (Glu Ala 2420	Ser Val		Thr Ile 2425	Glu Pro	Ala Gly Ser Val 2430
20		Leu Gly 135	Val Thr	Pro Thr 2440	Val Arg		Ser Ser Ser Se r 2445
	Gln Val <i>I</i> 2450	Ala Glu		Thr Leu 2 45 5	Asp Leu	Asn Cys 2460	Leu Val Ala Gly
25	Gln Ala H 2465	His Ala	Gln Val 2470	Thr Trp		Arg Gly 2475	Gly Ser Leu Pro 2480
30	Ala Arg H		Val His 485	Gly Ser	Arg Leu 2490	Arg Leu	Leu Gln Val Thr 2495
	Pro Ala A	sp Ser (2500	Gly Glu		Cys Arg	Val Val	Gly Ser Ser Gly 2510
35		lu Ala :	Ser Val	Leu Val 2520	Thr Ile		Arg Leu Ser Gly
	Ser His S 2530	er Gln (Ala Tyr 2535	Pro Val	Arg Ile 2540	Glu Ser Ser Ser
40	Ala Ser L 2545	eu Ala A	Asn Gly 2550	His Thr		Leu Asn 555	Cys Leu Val Ala 2560
45	Ser Gln A		His Thr 565	Ile Thr	Trp Tyr 2570	Lys Arg	Gly Gly Ser Leu 2575
	Pro Ser A	rg His (2580	Gln Ile		Ser Arg 585	Leu Arg	Ile Pro Gln Val 2590
50	Thr Pro A		Ser Gly	Glu Tyr 2600	Val Cys		Ser Asn Gly Ala 605
	Gly Ser A 2610	rg Glu 1		Leu Ile 615	Val Thr	Ile Gln 2620	Gly Ser Gly Ser
55	Ser His V	al Pro A	Arg Val 2630	Ser Pro		Arg Ile 635	Glu Ser Ser Ser 2640
	Pro Thr V	al Val G	Slu Gly	Gln Thr	Leu Asp	Leu Asn	Cys Val Val Ala

			2645		2	650		2655
5	Arg Gln	Pro Gln 2660		e Ile Th	r Trp 1 2665	Tyr Lys i	_	Gly Ser Leu 670
3		Arg His 2675	Gln Thr	His Gly 2680		His Leu A	Arg Leu 1 2685	His Gln Met
10	Ser Val 2690	Ala Asp	Ser Gly	Glu Tyı 2695	val (Ala Asn A 700	Asn Asn Ile
	Asp Ala 2705	Leu Glu	Ala Ser 2710		l lle s	Ser Val S 2715	Ser Pro S	Ser Ala Gly 2720
15	Ser Pro		Pro Gly 2725	Ser Ser		Pro Ile A 730	rg Ile (Slu Ser Ser 2735
20	Ser Ser	His Val 2740	Ala Glu	Gly Glu	Thr I 2745	Leu Asp I		Cys Val Val 750
		Gln Ala 2755	His Ala	Gln Val 2760		Orp His L	ys Arg 0 2765	Gly Gly Ser
25	Leu Pro 2770	Ser Tyr		Thr Arg 2775	Gly S	_	eu Arg L 80	eu His His
	Val Ser 2 78 5	Pro Ala	Asp Ser 2790	Gly Glu	Tyr V	al Cys A 2795	rg Val M	let Gly Ser 2800
30	Ser Gly		Glu Ala 2805	Ser Val		al Thr I	le Glu A	la Ser Gly 2815
35	Ser Ser	Ala Val 2820	His Val		Pro G 2825	ly Gly A	la Pro P 28	ro Ile Arg 30
		Pro Ser 835	Ser Ser	Arg Val 2840		lu Gly G	ln Thr L 2845	eu Asp Leu
40	Lys Cys 2850	Val Val		Gln Ala 2855	His A	la Gln V 28		rp His Lys
	Arg Gly 2865	Gly Asn	Leu Pro 2870	Ala Arg	His G	ln Val H 2875	is Gly P	ro Leu Leu 2880
45	Arg Leu		Val Ser 885	Pro Ala	Asp Se		lu Tyr S	er Cys Gln 2895
50	Val Thr	Gly Ser 2900	Ser Gly		Glu A 2905	la Ser Va	al Leu V 29	al Thr Ile 10
		Ser Ser 915	Pro Gly	Pro Ile 2920	Pro A	la Pro G	ly Leu A 2925	la Gln Pro
55	Ile Tyr 2930	Ile Glu		Ser Ser 935	His V	al Thr Gi 294	_	ln Thr Leu
	Asp Leu . 2945	Asn Cys	Val Val 2950	Pro Gly	Gln A	la His Al 2955	la Gln Va	al Thr Trp 2960

	Tyr Ly	s Arg		Gly 2965	Ser	Leu	Pro		Arg 2970		Gln	Thr		Gly 2975	Ser
5	Gln Le		Leu 2980	His	His	Val		Pro 2985	Ala	Asp	Ser		Glu 2990	Tyr	Val
10	Cys Ar	g Ala 2995		Gly	Gly		Gly 3000		Glu	Gln		Ala 3005	Ser	Phe	Thr
10	Val Th: 301		Pro	Pro		Glu 3015	Gly	Ser	Ser		Arg 3020	Leu	Arg	Ser	Pro
15	Val Ile 3025	e Ser	Ile		Pro 3030	Pro	Ser	Ser		Val 3035	Gln	Gln	Gly		Asp 3040
	Ala Sei	? Phe		Cys 3045	Leu	Ile	His		Gly 8050	Ala	Ala	Pro		Ser 055	Leu
20	Glu Tr		Thr 3060	Arg	Asn	Gln		Leu 3065	Glu	Asp	Asn		His 3070	Ile	Ser
25	Pro Ası	1 Gly 3075	Ser	Ile	Ile		Ile 3080	Val	Gly	Thr	_	Pro 8085	Ser	Asn	His
23	Gly Thr		Arg	Cys		Ala 8095	Ser	Asn	Ala		Gly 100	Val	Ala	Gln	Ser
30	Val Val 3105	. Asn	Leu		Val 3110	His	Gly	Pro		Thr 3115	Val	Ser	Val		Pro 120
	Glu Gly	Pro		Trp 125	Val	Lys	Val		Lys 130	Ala	Val	Thr		Glu 135	Cys
35	Val Ser		Gly 3140	Glu	Pro	Arg		Ser 3145	Ala	Arg	Trp		Arg	Ile	Ser
40	Ser Thr	Pro 3155	Ala	Lys	Leu		Gln 160	Arg	Thr	Tyr	-	Leu 165	Met	Asp	Ser
40	His Thr		Leu	Gln		Ser 175	Ser	Ala	Lys		Ser 180	Asp	Ala	Gly	Thr
45	Tyr Val 3185	Cys	Leu		Gln 190	Asn	Ala	Leu		Thr 195	Ala	Gln	Lys		Val 200
	Glu Val	Ile		Asp 205	Thr	Gly	Ala		Ala 210	Pro	Gly	Ala		Gln 215	Val
50	Gln Ala		Glu 220	Ala	Glu	Leu		Val 225	Glu	Ala	Gly		Thr .	Ala '	Thr
55	Leu Arg	Cys 3235	Ser	Ala	Thr		Ser 240	Pro .	Ala	Arg		Ile 245	His '	Trp :	Ser
JJ	Lys Leu 3250		Ser	Pro		Pro 255	Trp	Gln :	His		Leu 260	Glu	Gly .	Asp '	Thr

	Leu 1 3265	Ile	Ile	Pro		Val 3270	Ala	Gln	Gln		Ser 3275	Gly	Gln	Tyr		Cys 3280
5	Asn A	Ala	Thr		Pro 3285	Ala	Gly	His		Glu 3290	Ala	Thr	Ile		Leu 3295	His
	Val (Glu		Pro 300	Pro	Tyr	Ala		Thr 3305	Val	Pro	Glu		Ala 3310	Ser	Val
10	Gln A		Gly 315	Glu	Thr	Val		Leu 3320	Gln	Cys	Leu		His 3325	Gly	Thr	Pro
1.6	Pro I	:eu 330	Thr	Phe	Gln		Ser 3335	Arg	Val	Gly		Ser 3340	Leu	Pro	Gly	Arg
15	Ala 7 3345	Thr	Ala	Arg		Glu 350	Leu	Leu	His		Glu 3355	Arg	Ala	Ala		Glu 360
20	Asp S	Ser	Gly		Tyr 3365	Arg	Cys	Arg		Thr 3370	Asn	Lys	Val		Ser 3375	Ala
•	Glu A	Ala		Ala 380	Gln	Leu	Leu		Gln 3385	Gly	Pro	Pro		Ser 390	Leu	Pro
25	Ala T		Ser 395	Ile	Pro	Ala		Ser 400	Thr	Pro	Thr		Gln 405	Val	Thr	Pro
	Gln I	Leu 110	Glu	Thr	Lys		Ile 415	Gly	Ala	Ser		Glu 3420	Phe	His	Cys	Ala
30	Val F 3425	Pro	Ser	Asp		Gly 430	Thr	Gln	Leu		Trp 3435	Phe	Lys	Glu		Gly 440
35	Gln I	Leu	Pro		Gly 8445	His	Ser	Val		Asp 3450	Gly	Val	Leu		Ile 3455	Gln
	Asn I	Leu		Gln 460	Ser	Cys	Gln		Thr 3465	Tyr	Ile	Cys		Ala 3470	His	Gly
40	Pro T		Gly 475	Lys	Ala	Gln		Ser 480	Ala	Gln	Leu		Ile 485	Gln	Ala	Leu
	Pro S	Ser 190	Val	Leu	Ile		Ile 495	Arg	Thr	Ser		Gln 500	Thr	Val	Val	Val
45	Gl <u>y</u> H 3505	lis	Ala	Val		Phe 510	Glu	Cys	Leu		Leu 515	Gly	Asp	Pro		Pro 520
50	Gln V	/al	Thr		Ser 3525	Lys	Val	Gly		His 3530	Leu	Arg	Pro		Ile 3535	Val
	Gln S	Ser		Gly 540	Val	Val	Arg		Ala 3545	His	Val	Glu		Ala 3550	Asp	Ala
55	Gly G		Tyr 555	Arg	Cys	Thr		Thr 560	Asn	Ala	Ala		Thr 565	Thr	Gln	Ser
	His V	/al	Leu	Leu	Leu	Val	Gln	Ala	Leu	Pro	Gln	Ile	ser	Met	Pro	Gln

	3570		3575		35	80	
5	Glu Val An 3585	rg Val Pro	Ala Gly 3590	Ser Ala	Ala Val P 3595	he Pro Cys	: Ile Ala 3600
	Ser Gly Ty	yr Pro Thr 3605			Trp Ser L 3610	ys Leu Asp	Gly Ser 3615
10	Leu Pro Pr	co Asp Ser 3620	Arg Leu	Glu Asn 3625	Asn Met L	eu Met Leu 3630	
	Val Gln Pr 363			Thr Tyr 3640	Val Cys T	hr Ala Thr 3645	Asn Arg
15	Gln Gly Ly 3650	vs Val Lys	Ala Phe 3655	Ala His	Leu Gln V		Arg Val
20	Val Pro Ty 3665	r Phe Thr	Gln Thr 3670	Pro Tyr	Ser Phe Le 3675	eu Pro Leu	Pro Thr 3680
	Ile Lys As	sp Ala Tyr 3685			Ile Lys II 8690		Arg Pro 3695
25	Asp Ser Al	a Asp Gly 3700	Met Leu	Leu Tyr 3705	Asn Gly G	ln Lys Arg 3710	Val Pro
	Gly Ser Pr 371			Asn Arg	Gln Pro As	sp Phe Ile 3725	Ser Phe
30	Gly Leu Va 3730	l Gly Gly	Arg Pro 3735	Glu Phe	Arg Phe As	-	Ser Gly
35	Met Ala Th 3745		His Pro 3750	Thr Pro	Leu Ala Le 3755	eu Gly His	Phe His 3760
55	Thr Val Th	r Leu Leu 3765	Arg Ser		Gln Gly Se		Val Gly 3775
40	Asp Leu Al	a Pro Val 3780	Asn Gly	Thr Ser 3785	Gln Gly Ly	rs Phe Gln 3790	Gly Leu
	Asp Leu As			Leu Gly 800	Gly Tyr Pr	o Asp Tyr 3805	Gly Ala
45	Ile Pro Ly 3810	s Ala Gly	Leu Ser 3815	Ser Gly	Phe Ile Gl 382		Arg Glu
50	Leu Arg Il 3825		Glu Glu 3830	Ile Val	Phe His As 3835	p Leu Asn	Leu Thr 3840
50	Ala His Gl	y Ile Ser 3845	His Cys		Cys Arg As 850		Cys Gln 855
55	Asn Gly Gl	y Gln Cys 3860	His Asp	Ser Glu 3865	Ser Ser Se	r Tyr Val 3870	Cys Val
	Cys Pro Al			Ser Arg 880	Cys Glu Hi	s Ser Gln 3885	Ala Leu

	His Cys His Pro Glu Ala Cys Gly Pro Asp Ala Thr Cys Val Asn Arg 3890 3895 3900
5	Pro Asp Gly Arg Gly Tyr Thr Cys Arg Cys His Leu Gly Arg Ser Gly 3905 3910 3915 3920
10	Leu Arg Cys Glu Glu Gly Val Thr Val Thr Thr Pro Ser Leu Ser Gly 3925 3930 3935
	Ala Gly Ser Tyr Leu Ala Leu Pro Ala Leu Thr Asn Thr His His Glu 3940 3945 3950
15	Leu Arg Leu Asp Val Glu Phe Lys Pro Leu Ala Pro Asp Gly Val Leu 3955 3960 3965
	Leu Phe Ser Gly Gly Lys Ser Gly Pro Val Glu Asp Phe Val Ser Leu 3970 3975 3980
20	Ala Met Val Gly Gly His Leu Glu Phe Arg Tyr Glu Leu Gly Ser Gly 3985 3990 3995 4000
25	Leu Ala Val Leu Arg Thr Ala Glu Pro Leu Ala Leu Gly Arg Trp His 4005 4010 4015
	Arg Val Ser Ala Glu Arg Leu Asn Lys Asp Gly Ser Leu Arg Val Asn 4020 4025 4030
30	Gly Gly Arg Pro Val Leu Arg Ser Ser Pro Gly Lys Ser Gln Gly Leu 4035 4040 4045
	Asn Leu His Thr Leu Leu Tyr Leu Gly Gly Val Glu Pro Ser Val Pro 4050 4060
35	Leu Ser Pro Ala Thr Asn Met Ser Ala His Phe Arg Gly Cys Val Gly 4065 4070 4075 4080
40	Glu Val Ser Val Asn Gly Lys Arg Leu Asp Leu Thr Tyr Ser Phe Leu 4085 4090 4095
	Gly Ser Gln Gly Ile Gly Gln Cys Tyr Asp Ser Ser Pro Cys Glu Arg 4100 4105 4110
. 45	Gln Pro Cys Gln His Gly Ala Thr Cys Met Pro Ala Gly Glu Tyr Glu 4115 4120 4125
	Phe Gln Cys Leu Cys Arg Asp Gly Ile Lys Gly Asp Leu Cys Glu His 4130 4135 4140
50	Glu Glu Asn Pro Cys Gln Leu Arg Glu Pro Cys Leu His Gly Gly Thr 4145 4150 4155 4160
55	Cys Gln Gly Thr Arg Cys Leu Cys Leu Pro Gly Phe Ser Gly Pro Arg 4165 4170 4175
<i>JJ</i>	Cys Gln Gln Gly Ser Gly His Gly Ile Ala Glu Ser Asp Trp His Leu 4180 4185 4190

	Glu G		Ser 195	Gly	Gly	Asn		Ala 4200		Gly	Gln	Туг	Gly 4205		Tyr	Phe
5	His A	sp 10	Asp	Gly	Phe		Ala 4215		Pro	Gly		Val 4220		: Ser	Arg	Ser
	Leu P 4225	ro	Glu	Val		Glu 4230	Thr	Ile	Glu		Glu 4°35		Arg	Thr		Thr 4240
10	Ala S	er	Gly		Leu 4245	Leu	Trp	Gln		Val 4250		Val	Gly		Ala 4255	Gly
15	Gln G	ly		Asp 1260	Phe	Ile	Ser		Gly 4265		Gln	Asp		His 4270	Leu	Val
	Phe A		Tyr 275	Gln	Leu	Gly		Gly 4280	Glu	Ala	Arg		Val 4285	Ser	Glu	Asp
20	Pro I 42		Asn	Asp	Gly		Trp 4295	His	Arg	Val		Ala 4300	Leu	Arg	Glu	Gly
	Arg A 4305	rg	Gly	Ser		Gln 4310	Val	Asp	Gly		Glu 4315	Leu	Val	Ser		Arg 1320
25	Ser P	ro	Gly		Asn 1325	Val	Ala	Val		Ala 4330	Lys	Gly	Ser		Tyr 1335	Ile
30	Gly G	ly .		Pro 340	Asp	Val	Ala		Leu 1345	Thr	Gly	Gly		Phe 4350	Ser	Ser
50	Gly I		Thr 355	Gly	Cys	Val		Asn 1360	Leu	Val	Leu		Ser 1365	Ala	Arg	Pro
35	Gly A		Pro	Pro	Pro		Pro 375	Leu	Asp	Leu		His 1380	Arg	Ala	Gln	Ala
	Gly A 4385	la i	Asn	Thr		Pro 1390	Cys	Pro	Ser							
40																
45	<210><211><211><212>	19! PR:	r													
45	<213>		no s	apie	ens											
50	<400> Asp Al		Pro	Gly	Gln 5	Tyr	Gly	Ala	Tyr	Phe 10	His	Asp	Asp	Gly	Phe 15	Leu
50	Ala Ph	ne I	Pro (Gly 20	His	Val	Phe	Ser	Arg 25	Ser	Leu	Pro	Glu	Val 30	Pro	Glu
55	Thr I	le (31u :	Leu	Glu	Val	Arg	Thr 40	Ser	Thr	Ala	Ser	Gly 45	Leu	Leu	Leu
	Trp G	ln (Sly '	Val	Glu	Val	Gly	Glu	Ala	Gly	Gln	Gly	Lys	Asp	Phe	Ile

	Ser 65		u Gly	/ Leu	Gln	Asp 70	-	/ His	s Leu	ı Va	l Phe	-	ј Ту	Glr	ı Leu	Gly 80
5	Ser	Gly	/ Glu	ı Ala	Arg 85		Va]	l Ser	Glu	Ası 90		Ile	e Ası	n Asp	95	
10	Trp	His	Arç	y Val 100		Ala	Let	ı Arg	Glu 105		/ Arg	Arg	Gly	Ser 110		Gln
. •	Val	Asp	Gly 115	Glu	Glu	Leu	Val	Ser 120		Arç	g Ser	Pro	Gly 125		Asn	Val
15	Ala	Val		Ala	Lys	Gly	Ser 135		Tyr	Ile	: Gly	Gly 140	Ala	Pro	Asp	Val
	Ala 145	Thr	Leu	Thr	Gly	Gly 150	Arg	Phe	Ser	Ser	Gly 155	Ile	Thr	Gly	Cys	Val 160
20	Lys	Asn	Leu	Val	Leu 165	His	Ser	Ala	Arg	Pro 170		Ala	Pro	Pro	Pro 175	Gln
25	Pro	Leu	Asp	Leu 180	Gln	His	Arg	Ala	Gln 185	Ala	Gly	Ala	Asn	Thr 190	Arg	Pro
	Cys	Pro	Ser 195				•									
30	<210)> 3														
26	<211 <212	l> 5 !> P:	RT	sapie	ens											
35	<400		_	_ ,	_									_		
	Arg 1	Thr	Cys	Arg	Cys 5	Lys	Asn	Asn	Val	Val 10	Gly	Arg	Leu	Cys	Asn 15	Glu
40	Cys	Ala	Asp	Arg 20	Ser	Phe	His	Leu	Ser 25	Thr	Arg	Asn	Pro	Asp 30	Gly	Cys
45	Leu	Lys	Cys 35	Phe	Cys	Met	Gly	Val 40	Ser	Arg	His	Cys	Thr 45	Ser	Ser	Ser
	Trp	Ser 50	Arg	Ala	Gln	Leu	His 55	Gly	Ala	Ser	Glu	Glu 60	Pro	Gly	His	Phe
50	Ser 65	Leu	Thr	Asn	Ala	Ala 70	Ser	Thr	His	Thr	Thr 75	Asn	Glu	Gly	Ile	Phe 80
	Ser	Pro	Thr	Pro	Gly 85	Glu	Leu	Gly	Phe	Ser 90	Ser	Phe	His	Arg	Leu 95	Leu
55	Ser	Gly	Pro	Tyr 100	Phe	Trp	Ser	Leu	Pro 105	Ser	Arg	Phe	Leu	Gly 110	Asp	Lys
	Val	Thr	Ser	Tyr	Gly	Gly	Glu	Leu	Arg	Phe	Thr	Val	Thr	Gln	Arg	Ser

			115					120					125			
5	Gln	Pro 130	Gly	Ser	Thr	Pro	Leu 135	His	Gly	Gln	Pro	Leu 140	Val	Val	Leu	Glr
٢	Gly 145	Asn	Asn	Ile	Ile	Leu 150	Glu	His	His	Val	Ala 155	Gln	Glu	Pro	Ser	Pro
10	Gly	Gln	Pro	Ser	Thr 165	Phe	Ile	Val	Pro	Phe 170	Arç	Glu	Gln	Ala	Trp 175	Gln
	Arg	Pro	Asp	Gly 180	Gln	Pro	Ala	Thr	Arg 185	Glu	His	Leu	Leu	Met 190	Ala	Leu
15	Ala	Gly	Ile 195	Asp	Thr	Leu	Leu	Ile 200	Arg	Ala	Ser	Tyr	Ala 205	Gln	Gln	Pro
20	Ala	Glu 210	Ser	Arg	Leu	Ser	Gly 215	Ile	Ser	Met	Asp	Val 220	Ala	Val	Pro	Glu
20	Glu 225	Thr	Gly	Gln	Asp	Pro 230	Ala	Leu	Glu	Val	Glu 235	Gl'n	Cys	Ser	Cys	Pro 240
25	Pro	Gly	Tyr	Leu	Gly 245	Pro	Ser	Cys	Gln	Asp 250	Cys	Asp	Thr	Gly	Tyr 255	Thr
	Arg	Thr	Pro	Ser 260	Gly	Leu	Tyr	Leu	Gly 265	Thr	Cys	Glu	Arg	Cys 270	Ser	Сув
30	His	Gly	His 275	Ser	Glu	Ala	Cys	Glu 280	Pro	Glu	Thr	Gly	Ala 285	Сув	Gln	Gly
35	Cys	Gln 290	His	His	Thr	Glu	Gly 2 9 5	Pro	Arg	Cys	Glu	Gln 300	Cys	Gln	Pro	Gly
,,,	Tyr 305	Tyr	Gly	Asp	Ala	Gln 310	Arg	Gly	Thr	Pro	Gln 315	qaA	Cys	Gln	Leu	Сув 320
10	Pro	Cys	Tyr	Gly	Asp 325	Pro	Ala	Ala	Gly	Gln 330	Ala	Ala	Lеџ	Thr	Cys 335	Phe
	Leu	Asp	Thr	Asp 340	Gly	His	Pro	Thr	Cys 345	Asp	Ala	Cys	Ser	Pro 350	Gly	His
15	Ser	Gly	Arg 355	His	Cys	Glu	Arg	Cys 360	Ala	Pro	Gly	Tyr	Tyr 365	Gly	Asn	Pro
50	Ser	Gln 370	Gly	Gln	Pro	Cys	Gln 375	Arg	Asp	Ser	Gln	Val 380	Pro	Gly	Pro	Ile
,,	Gly 385	Cys	Asn	Cys	Asp	Pro 390	Gln	Gly	Ser	Val	Ser 395	Ser	Gln	Cys	Asp	Ala 400
55	Ala	Gly	Gln	Cys	Gln 405	Cys	Lys	Ala	Gln	Val 410	Glu	Gly	Leu	Thr	Cys 415	Ser
	His	Cys	Arg	Pro	His	His	Phe	His	Leu 425	Ser	Ala	Ser	Asn	Pro	Asp	Gly

Cys Leu Pro Cys Phe Cys Met Gly Ile Thr Gln Gln Cys Ala Ser Ser 435 440 445

- 5 Ala Tyr Thr Arg His Leu Ile Ser Thr His Phe Ala Pro Gly Asp Phe 450 450 460
 - Gln Gly Phe Ala Leu Val Asn Pro Gln Arg Asn Ser Arg Leu Thr Gly 465 470 475 480
- Glu Phe Thr Val Glu Pro Val Pro Glu Gly Ala Gln Leu Ser Phe Gly 485 490 495
- Asn Phe Ala Gln Leu Gly His Glu Ser Phe Tyr Trp 500 505

<400> 4

- 25 Met Lys Trp Val Trp Ala Leu Leu Leu Leu Ala Ala Trp Ala Ala Ala 1 5 10 15
 - Glu Arg Asp Cys Arg Val Ser Ser Phe Arg Val Lys Glu Asn Phe Asp 20 25 30
- Lys Ala Arg Phe Ser Gly Thr Trp Tyr Ala Met Ala Lys Lys Asp Pro
 35 40 45
- Glu Gly Leu Phe Leu Gln Asp Asn Ile Val Ala Glu Phe Ser Val Asp
 50 55 60
 - Glu Thr Gly Gln Met Ser Ala Thr Ala Lys Gly Arg Val Arg Leu Leu 65 70 75 80
- 40 Asn Asn Trp Asp Val Cys Ala Asp Met Val Gly Thr Phe Thr Asp Thr 85 90 95
 - Glu Asp Pro Ala Lys Phe Lys Met Lys Tyr Trp Gly Val Ala Ser Phe 100 105 110
- 45
 Leu Gln Lys Gly Asn Asp Asp His Trp Ile Val Asp Thr Asp Tyr Asp
 115
 120
 125
- Thr Tyr Ala Val Gln Tyr Ser Cys Arg Leu Leu Asn Leu Asp Gly Thr 130 135 140
 - Cys Ala Asp Ser Tyr Ser Phe Val Phe Ser Arg Asp Pro Asn Gly Leu 145 150 155 160
- 55 Pro Pro Glu Ala Gln Lys Ile Val Arg Gln Arg Gln Glu Glu Leu Cys 165 170 175
 - Leu Ala Arg Gln Tyr Arg Leu Ile Val His Asn Gly Tyr Cys Asp Gly

180 185 190

Arg Ser Glu Arg Asn Leu Leu 195

5

25

40

<210> 5

<211> 199

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 5

Met Lys Trp Val Trp Ala Leu Leu Leu Leu Ala Ala Trp Ala Ala Ala 15 1 5 10 15

Glu Arg Asp Cys Arg Val Ser Ser Phe Arg Val Lys Glu Asn Phe Asp 20 25 30

20 Lys Ala Arg Phe Ser Gly Thr Trp Tyr Ala Met Ala Lys Lys Asp Pro 35 40 45

Glu Gly Leu Phe Leu Gln Asp Asn Ile Val Ala Glu Phe Ser Val Asp 50 55 60

Glu Thr Gly Gln Met Ser Ala Thr Ala Lys Gly Arg Val Arg Leu Leu 65 70 75 80

Asn Asn Trp Asp Val Cys Ala Asp Met Val Gly Thr Phe Thr Asp Thr 30 85 90 95

Glu Asp Pro Ala Lys Phe Lys Met Lys Tyr Trp Gly Val Ala Ser Phe 100 105 110

35 Leu Gln Lys Gly Asn Asp Asp His Trp Ile Val Asp Thr Asp Tyr Asp 115 120 125

Thr Tyr Ala Val Gln Tyr Ser Cys Arg Leu Leu Asn Leu Asp Gly Thr 130 135 140

Cys Ala Asp Ser Tyr Ser Phe Val Phe Ser Arg Asp Pro Asn Gly Leu 145 150 155 160

Pro Pro Glu Ala Gln Lys Ile Val Arg Gln Arg Gln Glu Glu Leu Cys
45 165 170 175

Leu Ala Arg Gln Tyr Arg Leu Ile Val His Asn Gly Tyr Cys Asp Gly 180 185 190

50 Arg Ser Glu Arg Asn Leu Leu 195

55 <210> 6

<211> 199

<212> PRT

<213> Homo sapiens

Met Lys Trp Val Trp Ala Leu Leu Leu Leu Ala Ala Trp Ala Ala Ala 5 Glu Arg Asp Cys Arg Val Ser Ser Phe Arg Val Lys Glu Asn Phe Asp Lys Ala Arg Phe Ser Gly Thr Trp Tyr Ala Met Ala Lys Lys Asp Pro 10 Glu Gly Leu Phe Leu Gln Asp Asn Ile Val Ala Glu Phe Ser Val Asp Glu Thr Gly Gln Met Ser Ala Thr Ala Lys Gly Arg Val Arg Leu Leu 15 Asn Asn Trp Asp Val Cys Ala Asp Met Val Gly Thr Phe Thr Asp Thr 20 Glu Asp Pro Ala Lys Phe Lys Met Lys Tyr Trp Gly Val Ala Ser Phe 105 Leu Gln Lys Gly Asn Asp Asp His Trp Ile Val Asp Thr Asp Tyr Asp 25 Thr Tyr Ala Val Gln Tyr Ser Cys Arg Leu Leu Asn Leu Asp Gly Thr Cys Ala Asp Ser Tyr Ser Phe Val Phe Ser Arg Asp Pro Asn Gly Leu 30 150 155 Pro Pro Glu Ala Gln Lys Ile Val Arg Gln Arg Gln Glu Glu Leu Cys 35 Leu Ala Arg Gln Tyr Arg Leu Ile Val His Asn Gly Tyr Cys Asp Gly 185 Arg Ser Glu Arg Asn Leu Leu 40 195 <210> 7 <211> 182 45 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 7 Glu Arg Asp Cys Arg Val Ser Ser Phe Arg Val Lys Glu Asn Phe Asp 50 Lys Ala Arg Phe Ser Gly Thr Trp Tyr Ala Met Ala Lys Lys Asp Pro 55 Glu Gly Leu Phe Leu Gln Asp Asn Ile Val Ala Glu Phe Ser Val Asp

- Glu Thr Gly Gln Met Ser Ala Thr Ala Lys Gly Arg Val Arg Leu Leu 50 55 60
- Asn Asn Trp Asp Val Cys Ala Asp Met Val Gly Thr Phe Thr Asp Thr 5 65 70 75 80
 - Glu Asp Pro Ala Lys Phe Lys Met Lys Tyr Trp Gly Val Ala Ser Phe 85 90 95
- 10 Leu Gln Lys Gly Asn Asp Asp His Trp Ile Val Asp Thr Asp Tyr Asp 100 105 110
 - Thr Tyr Ala Val Gln Tyr Ser Cys Arg Leu Leu Asn Leu Asp Gly Thr
 115 120 125
- Cys Ala Asp Ser Tyr Ser Phe Val Phe Ser Arg Asp Pro Asn Gly Leu
 130 135 140
- Pro Pro Glu Ala Gln Lys Ile Val Arg Gln Arg Gln Glu Glu Leu Cys 145 150 155 160
 - Leu Ala Arg Gln Tyr Arg Leu Ile Val His Asn Gly Tyr Cys Asp Gly
 165 170 175
- 25 Arg Ser Glu Arg Asn Leu 180
- 30 <210> 8
 - <211> 193
 - <212> PRT
 - <213> Homo sapiens
- 35 <400> 8

- Met Gln Ser Leu Met Gln Ala Pro Leu Leu Ile Ala Leu Gly Leu Leu 1 5 10 15
- Leu Ala Thr Pro Ala Gln Ala His Leu Lys Lys Pro Ser Gln Leu Ser 40 20 25 30
 - Ser Phe Ser Trp Asp Asn Cys Asp Glu Gly Lys Asp Pro Ala Val Ile 35 40 45
- 45 Arg Ser Leu Thr Leu Glu Pro Asp Pro Ile Val Val Pro Gly Asn Val
 50 55 60
 - Thr Leu Ser Val Val Gly Ser Thr Ser Val Pro Leu Ser Ser Pro Leu 65 70 75 80
 - Lys Val Asp Leu Val Leu Glu Lys Glu Val Ala Gly Leu Trp Ile Lys 85 90 95
- Ile Pro Cys Thr Asp Tyr Ile Gly Ser Cys Thr Phe Glu His Phe Cys
 55 100 105 110
 - Asp Val Leu Asp Met Leu Ile Pro Thr Gly Glu Pro Cys Pro Glu Pro 115 120 125

Leu Arg Thr Tyr Gly Leu Pro Cys His Cys Pro Phe Lys Glu Gly Thr 130 Tyr Ser Leu Pro Lys Ser Glu Phe Val Val Pro Asp Leu Glu Leu Pro 150 155 Ser Trp Leu Thr Thr Gly Asn Tyr Arg Ile Glu Ser Val Leu Ser Ser 10 Ser Gly Lys Arg Leu Gly Cys Ile Lys Ile Ala Ala Ser Leu Lys Gly 185 Ile 15 <210> 9 20 <211> 193 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 9 25 Met Gln Ser Leu Met Gln Ala Pro Leu Leu Ile Ala Leu Gly Leu Leu Leu Ala Thr Pro Ala Gln Ala His Leu Lys Lys Pro Ser Gln Leu Ser 30 Ser Phe Ser Trp Asp Asn Cys Phe Glu Gly Lys Asp Pro Ala Val Ile 40 Arg Ser Leu Thr Leu Glu Pro Asp Pro Ile Val Val Pro Gly Asn Val 35 Thr Leu Ser Val Val Gly Ser Thr Ser Val Pro Leu Ser Ser Pro Leu 40 Lys Val Asp Leu Val Leu Glu Lys Glu Val Ala Gly Leu Trp Ile Lys Ile Pro Cys Thr Asp Tyr Ile Gly Ser Cys Thr Phe Glu His Phe Cys 45 Asp Val Leu Asp Met Leu Ile Pro Thr Gly Glu Pro Cys Pro Glu Pro 120 Leu Arg Thr Tyr Gly Leu Pro Cys His Cys Pro Phe Lys Glu Gly Thr 50 Tyr Ser Leu Pro Lys Ser Glu Phe Ala Val Pro Asp Leu Glu Leu Pro Ser Trp Leu Thr Thr Gly Asn Tyr Arg Ile Glu Ser Val Leu Ser Ser 55 Ser Gly Lys Arg Leu Gly Cys Ile Lys Ile Ala Ala Ser Leu Lys Gly

WO 01/05422 PCT/FR00/02057

23

180 185 190 Ile 5 <210> 10 <211> 178 10 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 10 Leu Leu Ala Thr Pro Ala Gln Ala His Leu Lys Lys Pro Ser Gln Leu 15 Ser Ser Phe Ser Trp Asp Asn Cys Asp Glu Gly Lys Asp Pro Ala Val Ile Arg Ser Leu Thr Leu Glu Pro Asp Pro Ile Val Val Pro Gly Asn 20 40 Val Thr Leu Ser Val Val Gly Ser Thr Ser Val Pro Leu Ser Ser Pro 25 Leu Lys Val Asp Leu Val Leu Glu Lys Glu Val Ala Gly Leu Trp Ile Lys Ile Pro Cys Thr Asp Tyr Ile Gly Ser Cys Thr Phe Glu His Phe 30 Cys Asp Val Leu Asp Met Leu Ile Pro Thr Gly Glu Pro Cys Pro Glu 105 Pro Leu Arg Thr Tyr Gly Leu Pro Cys His Cys Pro Phe Lys Glu Gly 35 115 Thr Tyr Ser Leu Pro Lys Ser Glu Phe Val Val Pro Asp Leu Glu Leu 40 Pro Ser Trp Leu Thr Thr Gly Asn Tyr Arg Ile Glu Ser Val Leu Ser 145 Ser Ser Gly Lys Arg Leu Gly Cys Ile Lys Ile Ala Ala Ser Leu Lys 45 165 Gly Ile 50 <210> 11 <211> 200 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 11

Arg Ala Gly Pro Pro Phe Pro Met Gln Ser Leu Met Gln Ala Pro Leu

	1				5					10)				15	,
5	Leu	Ile	Ala	Leu 20	_	Leu	Leu	ı Leu	Ala 25		e Pro	Ala	Gln	Ala 30		Leu
٠,	Lys	Lys	Pro 35		Gln	Leu	Ser	Ser 40		Ser	Trp	Asp	Asn 45	•	Asp	Glu
10	Gly	Lys 50		Pro	Ala	Val	Ile 55	_	Ser	Leu	Thr	Leu 60		Pro	Asp	Pro
	Ile 65	Ile	Val	Pro	Gly	Asn 70	Val	Thr	Leu	Ser	Val 75	Met	Gly	Ser	Thr	Ser 80
15	Val	Pro	Leu	Ser	Ser 85	Pro	Leu	Lys	Val	Asp 90		Val	Leu	Glu	Lys 95	Glu
20	Val	Ala	Gly	Leu 100	Trp	Ile	Lys	Ile	Pro 105	Cys	Thr	Asp	Tyr	Ile 110	Gly	Ser
	Cys	Thr	Phe 115	Glu	His	Phe	Cys	Asp 120	Val	Leu	Asp	Met	Leu 125	Ile	Pro	Thr
25	Gly	Glu 130	Pro	Cys	Pro	Glu	Pro 135	Leu	Arg	Thr	Tyr	Gly 140	Leu	Pro	Cys	His
	Cys 145	Pro	Phe	Lys	Glu	Gly 150	Thr	Tyr	Ser	Leu	Pro 155	Lys	Ser	Glu	Phe	Val 160
30	Val	Pro	Asp	Leu	Glu 165	Leu	Pro	Ser	Trp	Leu 170	Thr	Thr	Gly	Asn	Tyr 175	Arg
35	Ile	Glu	Ser	Val 180	Leu	Ser	Ser	Ser	Gly 185	Lys	Arg	Leu	Gly	Cys 190	Ile	Lys
	Ile	Ala	Ala 195	Ser	Leu	Lys	Gly	Ile 200								
40	<211 <212)> 12 l> 18 2> PF	39 ?T													
45		3> Ho 3> 12		apie	ens											
				Pro	Leu 5	Leu	Ile	Ala	Leu	Gly 10	Leu	Leu	Leu	Ala	Thr 15	Pro
50	Ala	Gln	Ala	His 20	Leu	Lys	Lys	Pro	Ser 25	Gln	Leu	Ser	Ser	Phe 30	Ser	Trp
55	Asp	Asn	Cys 35	Asp	Glu	Gly	Lys	Asp 40	Pro	Ala	Val	Ile	Arg 45	Ser	Leu	Thr
	Leu	Glu 50	Pro	Asp	Pro	Ile	Val 55	Val	Pro	Gly	Asn	Val 60	Thr	Leu	Ser	Val

	Val 65	Gl _y	/ Sei	Thr	Ser	70		Leu	Ser	Ser	Pro 75		Lys	s Val	l Asp	Leu 80
5	Val	Lei	ı Glı	Lys	Glu 85		Ala	Gly	Leu	Trp 90		Lys	Ile	e Pro	Cys 95	
	Asp	Tyr	: Ile	100		Cys	Thr	Phe	Glu 105		Phe	Cys	Asp	Val	Leu	Asp
10	Met	Leu	11e 115		Thr	Gly	Glu	Pro 120		Pro	Glu	Pro	Leu 125		Thr	Tyr
15	Gly	Leu 130		Cys	His	Cys	Pro 135	Phe	Lys	Glu	Gly	Thr 140	Tyr	Ser	Leu	Pro
	Lys 145		Glu	Phe	Val	Val 150	Pro	Asp	Leu	Glu	Leu 155	Pro	Ser	Trp	Leu	Thr 160
20	Thr	Gly	Asn	Tyr	Arg 165	Ile	Glu	Ser	Val	Leu 170	Ser	Ser	Ser	Gly	Lys 175	Arg
	Leu	Gly	Cys	Ile 180	Lys	Ile	Ala	Ala	Ser 185	Leu	Lys	Gly	Ile			
25																
30	<212 <212	0> 1: 1> 1: 2> Pl 3> Ho	93 RT	sapie	ens											
)> 13														
35	Met 1	Gln	Ser	Leu	Met 5	Gln	Ala	Pro	Leu	Leu 10	Ile	Ala	Leu	Gly	Leu 15	Leu
						~ >										_
	Leu	Ala	Thr	Pro 20	Ala	GIN	Ala	His	Leu 25	Lys	Lys	Pro	Ser	30 Gin	Leu	Ser
40				20					25		_			30	Leu Val	
40	Ser	Phe	Ser 35	20 Trp	Asp	Asn	Cys	Asp 40	25 Glu	Gly	Lys	Asp	Pro 45	30 Ala		Ile
40 45	Ser Arg	Phe Ser 50	Ser 35 Leu	20 Trp Thr	Asp Leu	Asn Glu	Cys Pro 55	Asp 40 Asp	25 Glu Pro	Gly Ile	Lys Val	Asp Val 60	Pro 45 Pro	30 Ala Gly	Val	Ile Val
	Ser Arg Thr 65	Phe Ser 50 Leu	Ser 35 Leu Ser	20 Trp Thr	Asp Leu Val	Asn Glu Gly 70	Cys Pro 55 Ser	Asp 40 Asp	25 Glu Pro Ser	Gly Ile Val	Lys Val Pro	Asp Val 60 Leu	Pro 45 Pro Ser	30 Ala Gly Ser	Val Asn	Ile Val Leu 80
45	Ser Arg Thr 65	Phe Ser 50 Leu Val	Ser 35 Leu Ser Asp	20 Trp Thr Val Leu	Asp Leu Val Val 85	Asn Glu Gly 70 Leu	Cys Pro 55 Ser Glu	Asp 40 Asp Thr Lys	25 Glu Pro Ser	Gly Ile Val Val 90	Lys Val Pro: 75	Asp Val 60 Leu Gly	Pro 45 Pro Ser Leu	30 Ala Gly Ser Trp	Val Asn Pro	Ile Val Leu 80 Lys
45	Ser Arg Thr 65 Lys	Phe Ser 50 Leu Val	Ser 35 Leu Ser Asp	Trp Thr Val Leu Thr	Asp Leu Val Val 85 Asp	Asn Glu Gly 70 Leu Tyr	Cys Pro 55 Ser Glu Ile	Asp 40 Asp Thr Lys	25 Glu Pro Ser Glu Ser 105	Gly Ile Val Val 90 Cys	Lys Val Pro 75 Ala	Asp Val 60 Leu Gly Phe	Pro 45 Pro Ser Leu	30 Ala Gly Ser Trp His	Val Asn Pro Ile 95	Ile Val Leu 80 Lys Cys

WO 01/05422 PCT/FR00/02057

26

Tyr Ser Leu Pro Lys Ser Glu Phe Val Val Pro Asp Leu Glu Leu Pro 145 Ser Trp Leu Thr Thr Gly Asn Tyr Arg Ile Glu Ser Val Leu Ser Ser Ser Gly Lys Arg Leu Gly Cys Ile Lys Ile Ala Ala Ser Leu Lys Gly 180 10 Ile 15 <210> 14 <211> 193 <212> PRT <213> Homo sapiens 20 <400> 14 Met Gln Ser Leu Met Gln Ala Pro Leu Leu Ile Ala Leu Gly Leu Leu 25 Leu Ala Thr Pro Ala Gln Ala His Leu Lys Lys Pro Ser Gln Leu Ser 25 Ser Phe Ser Trp Asp Asn Cys Asp Glu Gly Lys Asp Pro Ala Val Ile 30 Arg Ser Leu Thr Leu Glu Pro Asp Pro Ile Val Val Pro Gly Asn Val Thr Leu Ser Val Val Gly Ser Thr Ser Val Pro Leu Ser Ser Pro Leu 35 Lys Val Asp Leu Val Leu Glu Lys Glu Val Ala Gly Leu Trp Ile Lys 40 Ile Pro Cys Thr Asp Tyr Ile Gly Ser Cys Thr Phe Glu His Phe Cys 105 Asp Val Leu Asp Met Leu Ile Pro Thr Gly Glu Pro Cys Pro Glu Pro 45 Leu Arg Thr Tyr Gly Leu Pro Cys His Cys Pro Phe Lys Glu Gly Thr Tyr Ser Leu Pro Lys Ser Glu Phe Val Val Pro Asp Leu Glu Leu Pro 50 Ser Trp Leu Thr Thr Gly Asn Tyr Arg Ile Glu Ser Val Leu Ser Ser 165 170 55 Ser Gly Lys Arg Leu Gly Cys Ile Lys Ile Ala Ala Ser Leu Lys Gly 185

Ile

5	<21 <21	.0> 1 .1> 1 .2> F .3> H	.93 PRT	sapi	ens											
10				Leu	Met 5	Gln	Ala	Pro	Leu	Leu 10	Ile	Ala	Leu	Gly	Leu 15	Leu
15	Leu	Ala	Thr	Pro 20	Ala	Gln	Ala	His	Leu 25	Lys	Lys	Pro	Ser	Gln 30	Leu	Ser
	Ser	Phe	Ser 35	Trp	Asp	Asn	Cys	Asp 40	Glu	Gly	Lys	Asp	Pro 45	Ala	Val	Ile
20	Arg	Ser 50	Leu	Thr	Leu	Glu	Pro 55	Asp	Pro	Ile	Val	Val 60	Pro	Gly	Asn	Val
25	Thr 65	Leu	Ser	Val	Val	Gly 70	Ser	Thr	Ser	Val	Pro 75	Leu	Ser	Ser	Pro	Leu 80
	Lys	Val ·	Asp	Leu	Val 85	Leu	Glu	Lys	Glu	Val 90	Ala	Gly	Leu	Trp	Ile 95	Lys
30	Ile	Pro	Cys	Thr 100	Asp	Tyr	Ile	Gly	Ser 105	Cys	Thr	Phe	Glu	His 110	Phe	Cys
	Asp	Val	Leu 115	Asp	Met	Leu	Ile	Pro 120	Thr	Gly	Glu	Pro	Cys 125	Pro	Glu	Pro
35	Leu	Arg 130	Thr	Tyr	Gly	Leu	Pro 135	Cys	His	Cys	Pro	Phe 140	Lys	Glu	Gly	Thr
40	Tyr 145	Ser	Leu	Pro	Lys	Ser 150	Glu	Phe	Val	Val	Pro 155	Asp	Leu	Glu	Leu	Pro 160
	Ser	Trp	Leu	Thr	Thr 165	Gly	Asn	Tyr	Arg	Ile 170	Glu	Ser	Val	Leu	Ser 175	Ser
45	Ser	Gly	Lys	Arg 180	Leu	Gly	Cys	Ile	Lys 185	Ile	Ala	Ala	Ser	Leu 190	Lys	Gly
	Ile															
50																
55	<211 <212)> 16 .> 19 !> PR !> Ho	3 T	apie	ns											
	-400	. 16														

Met Gln Ser Leu Met Gln Ala Pro Leu Leu Ile Ala Leu Gly Leu Leu

	1				5					10		15				
æ	Leu	Ala	Thr	Pro 20		Gln	Ala	His	Leu 25		Lys	Pro	Ser	Gln 30		Ser
5	Ser	Phe	Ser 35	Trp	Asp	Asn	Cys	Asp 40		Gly	Lys	Asp	Pro 45		Val	Ile
10	Arg	Ser 50		Thr) eu	Glu	Pro 55	Asp	Pro	Ile	Val	Val 60	Pro	Gly	Asn	Val
	Thr 65	Leu	Ser	Val	Val	Gly 70	Ser	Thr	Ser	Val	Pro 75	Leu	Ser	Ser	Pro	Leu 80
15	Lys	Val	Asp	Leu	Val 85	Leu	Glu	Lys	Glu	Val 90	Ala	Gly	Leu	Trp	Ile 95	Lys
20	Ile	Pro	Cys	Thr 100	Asp	Tyr	Ile	Gly	Ser 105	Cys	Thr	Phe	Glu	His 110	Phe	Cys
20	Asp	Val	Leu 115	Asp	Met	Leu	Ile	Pro 120	Thr	Gly	Glu	Pro	Cys 125	.Pro	Glu	Pro
25	Leu	Arg 130	Thr	Tyr	Gly	Leu	Pro 135	Cys	His	Cys	Pro	Phe 140	Lys	Glu	Gly	Thr
	Tyr 145	Ser	Leu	Pro	Lys	Ser 150	Glu	Phe	Val	Val	Pro 155	Asp	Leu	Glu	Leu	Pro 160
30	Ser	Trp	Leu	Thr	Thr 165	Gly	Asn	Tyr	Arg	Ile 170	Glu	Ser	Val	Leu	Ser 175	Ser
35	Ser	Gly	Lys	Arg 180	Leu	Gly	Cys	Ile	Lys 185	Ile	Ala	Ala	Ser	Leu 190	Lys	Gly
33	Ile															
40	<211)> 17 l> 11 2> PF	L 4													
45	<213	3> Ho	omo s	sapie	ens											
)> 17 Thr		Lys	Met 5	Ser	Gln	Leu	Glu	Arg 10	Asn	Ile	Glu	Thr	Ile 15	Ile
50	Asn	Thr	Phe	His 20	Gln	Tyr	Ser	Val	Lys 25	Leu	Gly	His	Pro	Asp 30	Thr	Leu
55	Asn	Gln	Gly 35	Glu	Phe	Lys	Glu	Leu 40	Val	Arg	Lys	Asp	Leu 45	Gln	Asn	Phe
,,	Leu	Lys 50	Lys	Glu	Asn	Lys	Asn 55	Glu	Lys	Val	Ile	Glu 60	His	Ile	Met	Glu

Asp Leu Asp Thr Asn Ala Asp Lys Gln Leu Ser Phe Glu Glu Phe Ile
65 70 75 80

Met Leu Met Ala Arg Leu Thr Trp Ala Ser His Glu Lys Met His Glu 5 90 95

Gly Asp Glu Gly Pro Gly His His Lys Pro Gly Leu Gly Glu Gly 100 105 110

10 Thr Pro

15 <210> 18

<211> 93

<212> PRT

<213> Homo sapiens

20 <400> 18

Met Leu Thr Glu Leu Glu Lys Ala Leu Asn Ser Ile Ile Asp Val Tyr 1 5 10 15

His Lys Tyr Ser Leu Ile Lys Gly Asn Phe His Ala Val Tyr Arg Asp 25 20 25 30

Asp Leu Lys Lys Leu Leu Glu Thr Glu Cys Pro Gln Tyr Ile Arg Lys 35 40 45

30 Lys Gly Ala Asp Val Trp Phe Lys Glu Leu Asp Ile Asn Thr Asp Gly 50 55 60

Ala Val Asn Phe Gln Glu Phe Leu Ile Leu Val Ile Lys Met Gly Val 65 70 75 80

Ala Ala His Lys Lys Ser His Glu Glu Ser His Lys Glu

40

35

<210> 19

<211> 92

<212> PRT <213> Homo sapiens

45

<400> 19

Met Thr Lys Leu Glu Glu His Leu Glu Gly Ile Val Asn Ile Phe His

1 10 15

50 Gln Tyr Ser Val Arg Lys Gly His Phe Asp Thr Leu Ser Lys Gly Glu 20 25 30

Leu Lys Gln Leu Leu Thr Lys Glu Leu Ala Asn Thr Ile Lys Asn Ile
35 40 45

Lys Asp Lys Ala Val Ile Asp Glu Ile Phe Gln Gly Leu Asp Ala Asn
50 55 60

Gln Asp Glu Gln Val Asp Phe Gln Glu Phe Ile Ser Leu Val Ala Ile 65 70 75 80

Ala Leu Lys Ala Ala His Tyr His Thr His Lys Glu 5 85 90

<400> 20

Met Thr Lys Leu Glu Glu His Leu Glu Gly Ile Val Asn Ile Phe His

Gln Tyr Ser Val Arg Lys Gly His Phe Asp Thr Leu Ser Lys Gly Glu 20 25 30

20
Leu Lys Gln Leu Leu Thr Lys Glu Leu Ala Asn Thr Ile Lys Asn Ile
35
40
45

Lys Asp Lys Ala Val Ile Asp Glu Ile Phe Gln Gly Leu Asp Ala Asn 50 55 60

Gln Asp Glu Gln Val Asp Phe Gln Glu Phe Ile Ser Leu Val Ala Ile 65 70 75 80

30 Ala Leu Lys Ala Ala His Tyr His Thr His Lys Glu 85 90

35 <210> 21 <211> 91 <212> PRT <213> Homo sapiens

55

40 <400> 21
Thr Lys Leu Glu Glu His Leu Glu Gly Ile Val Asn Ile Phe His Gln
1 5 10 15

Tyr Ser Val Arg Lys Gly His Phe Asp Thr Leu Ser Lys Gly Glu Leu
45 20 25 30

Lys Gln Leu Leu Thr Lys Glu Leu Ala Asn Thr Ile Lys Asn Ile Lys
35 40 45

50 Asp Lys Ala Val Ile Asp Glu Ile Phe Gln Gly Leu Asp Ala Asn Gln
50 55 60

Asp Glu Gln Val Asp Phe Gln Glu Phe Ile Ser Leu Val Ala Ile Ala 65 70 75 80

Leu Lys Ala Ala His Tyr His Thr His Lys Glu 85 90

```
<210> 22
     <211> 93
     <212> PRT
     <213> Homo sapiens
     <400> 22
     Met Leu Thr Glu Leu Glu Lys Ala Leu Asn Ser Ile Ile Asp Val Tyr
10
                                           10
     His Lys Tyr Ser Leu Ile Lys Gly Asn Phe His Ala Val Tyr Arg Asp
15
     Asp Leu Lys Lys Leu Leu Glu Thr Glu Cys Pro Gln Tyr Ile Arg Lys
     Lys Gly Ala Asp Val Trp Phe Lys Glu Leu Asp Ile Asn Thr Asp Gly
20
     Ala Val Asn Phe Gln Glu Phe Leu Ile Leu Val Ile Lys Met Gly Val
                          70
     Ala Ala His Lys Lys Ser His Glu Glu Ser His Lys Glu
25
                      85
     <210> 23
30
     <211> 92
     <212> PRT
     <213> Homo sapiens
     <400> 23
35
     Met Thr Lys Leu Glu Glu His Leu Glu Gly Ile Val Asn Ile Phe His
                     5
    Gln Tyr Ser Val Arg Lys Gly His Phe Asp Thr Leu Ser Lys Gly Glu
                                      25
40
    Leu Lys Gln Leu Leu Thr Lys Glu Leu Ala Asn Thr Ile Lys Asn Ile
                                                     45
    Lys Asp Lys Ala Val Ile Asp Glu Ile Phe Gln Gly Leu Asp Ala Asn
45
    Gln Asp Glu Gln Val Asp Phe Gln Glu Phe Ile Ser Leu Val Ala Ile
50
    Ala Leu Lys Ala Ala His Tyr His Thr His Lys Glu
```

<400> 24 Asp Asn Gly Asp Val Cys Gln Asp Cys Ile Gln Met Val Thr Asp Ile 5 Gln Thr Ala Val Arg Thr Asn Ser Thr Phe Val Gln Ala Leu Val Glu His Val Lys Glu Glu Cys Asp Arg Leu Gly Pro Gly Met Ala Asp Ile 10 Cys Lys Asn Tyr Ile Ser Gln Tyr Ser Glu Ile Ala Ile Gln Met Met Met His Met Gln Asp Gln Gln Pro Lys Glu Ile Cys Ala Leu Val Gly Phe Cvs Asp Glu Val 20 <210> 25 <211> 381 25 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 25 Met Ala Glu Ser His Leu Leu Gln Trp Leu Leu Leu Leu Pro Thr 30 Leu Cys Gly Pro Gly Thr Ala Ala Trp Thr Thr Ser Ser Leu Ala Cys Ala Gln Gly Pro Glu Phe Trp Cys Gln Ser Leu Glu Gln Ala Leu Gln 35 40 Cys Arg Ala Leu Gly His Cys Leu Gln Glu Val Trp Gly His Val Gly 40 Ala Asp Asp Leu Cys Gln Glu Cys Glu Asp Ile Val His Ile Leu Asn Lys Met Ala Lys Glu Ala Ile Phe Gln Asp Thr Met Arg Lys Phe Leu 45 90 Glu Gln Glu Cys Asn Val Leu Pro Leu Lys Leu Leu Met Pro Gln Cys 105 100 Asn Gln Val Leu Asp Asp Tyr Phe Pro Leu Val Ile Asp Tyr Phe Gln 50 Asn Gln Ile Asp Ser Asn Gly Ile Cys Met His Leu Gly Leu Cys Lys 55 Ser Arg Gln Pro Glu Pro Glu Gln Glu Pro Gly Met Ser Asp Pro Leu 150 155

	Pro	Lys	Pro	Leu	Arg 165	Asp	Pro	Leu	Pro	Asp 170		Leu	Leu	Asp	Lys 175	Leu
5	Val	Leu	Pro	Val 180		Pro	Gly	Ala	Leu 185	Gln	Ala	Arg	Pro	Gly 190	Pro	His
	Thr	Gln	Asp 195	Leu	Ser	Glu	Gln	Gln 200		Pro	Ile	Pro	Leu 205	Pro	Tyr	Cys
10	Trp	Leu 210	Cys	Arg	Ala	Leu	Ile 215	Lys	Arg	Ile	Gln	Ala 220	Met	Ile	Pro	Lys
15	Gly 225	Ala	Leu	Arg	Val	Ala 230	Val	Ala	Gln	Val	Cys 235	Arg	Val	Val	Pro	Leu 240
15	Val	Ala	Gly	Gly	Ile 245	Cys	Gln	Cys	Leu	Ala 250	Glu	Arg	Tyr	Ser	Val 255	Ile
20	Leu	Leu	Asp	Thr 260	Leu	Leu	Gly	Arg	Met 265	Leu	Pro	Gln	Leu	Val 270	Cys	Arg
	Leu	Val	Leu 275	Arg	Cys	Ser	Met	Asp 280	Asp	Ser	Ala	Gly	Pro 285	Arg	Ser	Pro
25	Thr	Gly 290	Glu	Trp	Leu	Pro	Arg 295	Asp	Ser	Glu	Cys	His 300	Leu	Cys	Met	Ser
30	Val 305	Thr	Thr	Gln	Ala	Gly 310	Asn	Ser	Ser	Glu	Gln 315	Ala	Ile	Pro	Gln	Ala 320
50	Met	Leu	Gln	Ala	Cys 325	Val	Gly	Ser	Trp	Leu 330	Asp	Arg	Glu	Lys	Cys 335	Lys
35	Gln	Phe	Val	Glu 340	Gln	His	Thr	Pro	Gln 345	Leu	Leu	Thr	Leu	Val 350	Pro	Arg
	Gly	Trp	Asp 355	Ala	His	Thr	Thr	Cys 360	Gln	Ala	Leu	Gly	Val 365	Cys	Gly	Thr
40	Met	Ser 370	Ser	Pro	Leu	Gln	Cys 375	Ile	His	Ser	Pro	Asp 380	Leu			
									•							

- 45 <210> 26 <211> 379 <212> PRT <213> Homo sapiens
- 50 <400> 26
 Met Ala Glu Ser His Leu Leu Gln Trp Leu Leu Leu Leu Leu Pro Thr
 1 5 10 15
- Leu Cys Gly Pro Gly Thr Ala Ala Trp Thr Thr Ser Ser Leu Ala Cys
 55 20 25 30

Ala Gln Gly Pro Glu Phe Trp Cys Gln Ser Leu Glu Gln Ala Leu Gln 35 40 45

	Cys	Arg 50		Leu	Gly	His	Cys 55		Gln	Glu	Val	Trp 60	Gly	His	Val	Gly
5	Ala 65	Asp	Asp	Leu	Cys	Gln 70	Glu	Cys	Glu	Asp	Ile 75	Val	His	Ile	Leu	Asn 80
10	Lys	Met	Ala	Lys	Glu 85	Ala	Ile	Phe	Gln	Asp 90	Thr	Met	Arg	Lys	Phe 95	Leu
10	Glu	Gln	Glu	Cys 100	Asn	Val	Leu	Pro	Leu 105	Lys	Leu	Leu	Met	Pro 110	Gln	Cys
15	Asn	Gln	Val 115	Leu	Asp	Asp	Tyr	Phe 120	Pro	Leu	Val	Ile	Asp 125	Tyr	Phe	Gln
	Asn	Gln 130	Thr	Asp	Ser	Asn	Gly 135	Ile	Cys	Met	His	Leu 140	Gly	Cys	Lys	Ser
20	Arg 145	Gln	Pro	Glu	Pro	Glu 150	Gln	Glu	Pro	Gly	Met 155	Ser	Asp	Pro	Leu	Pro 160
2.5	Lys	Pro	Leu	Arg	Asp 165	Pro	Leu	Pro	Asp	Pro 170	Leu	Leu	Asp	Lys	Leu 175	Val
25	Leu	Pro	Val	Leu 180	Pro	Gly	Ala	Leu	Gln 185	Ala	Arg	Pro	Gly	Pro 190	His	Thr
30	Gln	Asp	Leu 195	Ser	Glu	Gln	Gln	Phe 200	Pro	Ile	Pro	Leu	Pro 205	Tyr	Cys	Trp
	Cys	Arg 210	Ala	Leu	Ile	Lys	Arg 215	Ile	Gln	Ala	Met	Ile 220	Pro	Lys	Gly	Ala
35	Leu 225	Arg	Val	Ala	Val	Ala 230	Gln	Val	Cys	Arg	Val 235	Val	Pro	Leu	Val	Ala 240
40	Gly	Gly	Ile	Cys	Gln 245	Cys	Leu	Ala	Glu	Arg 250	Tyr	Ser	Val	Ile	Leu 255	Leu
40	Asp	Thr	Leu	Leu 260	Gly	Arg	Met	Leu	Pro 265	Gln	Leu	Val	Cys	Arg 270	Leu	Val
45	Leu	Arg	Cys 275	Ser	Met	Asp	Asp	Ser 280	Ala	Gly	Pro	Arg	Ser 285	Pro	Thr	Gly
	Glu	Trp 290	Leu	Pro	Arg	Asp	Ser 295	Glu	Cys	His	Leu	Cys 300	Met	Ser	Val	Thr
50	Thr 305	Gln	Ala	Gly	Asn	Ser 310	Ser	Glu	Gln	Ala	Ile 315	Pro	Gln	Ala	Met	Leu 320
5.5	Gln	Ala	Cys	Val	Gly 325	Ser	Trp	Leu	Asp	Arg 330	Glu	Lys	Cys	Lys	Gln 335	Phe
55	Val	Glu	Gln	His 340	Thr	Pro	Gln	Leu	Leu 345	Thr	Leu	Val	Pro	Arg 350	Gly	Trp

Asp Ala His Thr Thr Cys Gln Ala Leu Gly Val Cys Gly Thr Met Ser

Ser Pro Leu Gln Cys Ile His Ser Pro Asp Leu 370

<210> 27 10

5

20

35

50

<211> 527

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 27

15 Met Tyr Ala Leu Phe Leu Leu Ala Ser Leu Leu Gly Ala Ala Leu Ala

Gly Pro Val Leu Gly Leu Lys Glu Cys Thr Arg Gly Ser Ala Val Trp

Cys Gln Asn Val Lys Thr Ala Ser Asp Cys Gly Ala Val Lys His Cys

Leu Gln Thr Val Trp Asn Lys Pro Thr Val Lys Ser Leu Pro Cys Asp 25

Ile Cys Lys Asp Val Val Thr Ala Ala Gly Asp Met Leu Lys Asp Asn

Ala Thr Glu Glu Glu Leu Val Tyr Leu Glu Lys Thr Cys Asp Trp

Leu Pro Lys Pro Asn Met Ser Ala Ser Cys Lys Glu Ile Val Asp Ser 100

Tyr Leu Pro Val Ile Leu Asp Ile Ile Lys Gly Glu Met Ser Arg Pro

Gly Glu Val Cys Ser Ala Leu Asn Leu Cys Glu Ser Leu Gln Lys His 40 135

Leu Ala Glu Leu Asn His Gln Lys Gln Leu Glu Ser Asn Lys Ile Pro

Glu Leu Asp Met Thr Glu Val Val Ala Pro Phe Met Ala Asn Ile Pro

Leu Leu Tyr Pro Gln Asp Gly Pro Arg Ser Lys Pro Gln Pro Lys 185

Asp Asn Gly Asp Val Cys Gln Asp Cys Ile Gln Met Val Thr Asp Ile 195

Gln Thr Ala Val Arg Thr Asn Ser Thr Phe Val Gln Ala Leu Val Glu 55 215

His Val Lys Glu Glu Cys Asp Arg Leu Gly Pro Gly Met Ala Asp Ile 235

	Cys	Lys	Asn	Tyr	Ile 245	Ser	Gln	Tyr	Ser	Glu 250	Ile	Ala	Ile	Gln	Met 255	Met
5	Met	His	Met	Gln 260	Asp	Gln	Gln	Pro	Lys 265	Glu	Ile	Cys	Ala	Leu 270	Val	Gly
10	Phe	Cys	Asp 275	Glu	Val	Lys	Glu	Met 280	Pro	Met	Gln	Thr	Leu 285	Val	Pro	Ala
.0	Lys	Val 290	Ala	Ser	Lys	Asn	Val 295	Ile	Pro	Ala	Leu	Glu 300	Leu	Val	Glu	Pro
15	11e 305	Lys	Lys	His	Glu	Val 310	Pro	Ala	Lys	Ser	Asp 315	Val	Tyr	Cys	Glu	Val 320
					325					330					Asn 335	
20				340					345					350	Lys	
2 5			355					360					365		Tyr	
		370		•			375					380			Leu	
30	385					390					395				Leu	400
					405					410					Cys 415	
35				420					425					430	Thr	
40			435					440					445		Pro	
		450		_			455					460			Pro	
45	Leu 465	Ile	Glu	Ile	Leu	Val 470	Glu	Val	Met	Asp	Pro 475	Ser	Phe	Val	Cys	Leu 480
	Lys	Ile	Gly	Ala	Cys 485	Pro	Ser	Ala	His	Lys 490	Pro	Leu	Leu	Gly	Thr 495	Glu
50				500					505					510	Thr	Ala
55	Ala	Gln	Cys 515	Asn	Ala	Val	Glu	His 520	Cys	Lys	Arg	His	Val 525	Trp	Asn	

	< 2	11> 12> 13>		sap.	iens											
5	< 4 (Me t	00>	28		ı Phe		ı Leı	ı Ala	a Sei	r Lei		ı Gly	/ Al	a Al	a Le	
10	, 12	/ Pro	o Val	l Lei 20	ı Gly	Leu	Lys	: Glu	Cys 25	s Thr		g Gly	/ Se	r Ala	a Val	
	Cys	s Gli	n Ası 35		. Lys	Thr	Ala	Ser 40		Cys	Gly	Ala	Va.		s His	s Су
15	Leu	Glr 50		· Val	Trp	Asn	Lys 55		Thr	· Val	Lys	Ser 60		ı Pro	су Суз	a As
20	Ile 65		E Lys	Asp	Val	Val 70		Ala	Ala	Gly	Asp 75		Let	Lys	a Asp	As:
20	Ala	Thr	Glu	Glu	Glu 85	Ile	Leu	Val	Tyr	Leu 90		Lys	Thr	Cys	Asp 95	
25	Leu	Pro	Lys	Pro 100	Asn	Met	Ser	Ala	Ser 105		Lys	Glu	Ile	Val	_	Se
	Tyr	Leu	Pro 115		Ile	Leu	Asp	Ile 120	Ile	Lys	Gly	Glu	Met 125		Arg	Pro
30	Gly	Glu 130		Cys	Ser	Ala	Leu 135	Leu	Cys	Glu	Ser	Leu 140	Gln	Lys	His	Let
35	Ala 145	Glu	Leu	Asn	His	Gln 150	Lys	Gln	Leu	Glu	Ser 155	Asn	Lys	Ile	Pro	Glu 160
23	Leu	Asp	Met	Thr	Glu 165	Val	Val	Ala	Pro	Phe 170	Met	Ala	Asn	Ile	Pro 175	Leu
40	Leu	Leu	Tyr	Pro 180	Gln	Asp	Gly	Pro	Arg 185	Ser	Lys	Pro	Gln	Pro 190	Lys	Asp
	Asn	Gly	Asp 195	Val	Cys	Gln	Asp	Cys 200	Ile	Gln	Met	Val	Thr 205	Asp	Ile	Gln
45	Thr	Ala 210	Val	Arg	Thr	Asn	Ser 215	Thr	Phe	Val	Gln	Ala 220	Leu	Val	Glu	His
50	Val 225	Lys	Glu	Glu	Cys	Asp 230	Arg	Leu	Gly	Pro	Gly 235	Met	Ala	Asp	Ile	Cys 240
50	Lys	Asn	Tyr	Ile	Ser 245	Gln	Tyr	Ser	Glu	Ile 250	Ala	Ile	Gln	Met	Met 255	Met
55	His	Met	Gln	Pro 260	Lys	Glu	Ile		Ala 265	Leu	Val	Gly	Phe	Cys	Asp	Glu

Val Lys Glu Met Pro Met Gln Thr Leu Val Pro Ala Lys Val Ala Ser

280 285

Lys Asn Val Ile Pro Ala Leu Glu Leu Val Glu Pro Ile Lys Lys His Glu Val Pro Ala Lys Ser Asp Val Tyr Cys Glu Val Cys Glu Phe Leu 310 315 Val Lys Glu Val Thr Lys Leu Ile Asp Asn Asn Lys Thr Glu Lys Glu Ile Leu Asp Ala Phe Asp Lys Met Cys Ser Lys Leu Pro Lys Ser Leu 345 Ser Glu Glu Cys Gln Glu Val Val Asp Thr Tyr Gly Ser Ser Ile Leu 15 360 Ser Ile Leu Leu Glu Glu Val Ser Pro Glu Leu Val Cys Ser Met Leu His Leu Cys Ser Gly Thr Arg Leu Pro Ala Leu Thr Val His Val Thr 20 390 395 Gln Pro Lys Asp Gly Gly Phe Cys Glu Val Cys Lys Lys Leu Val Gly 25 Tyr Leu Asp Arg Asn Leu Glu Lys Asn Ser Thr Lys Gln Glu Ile Leu 425 Ala Ala Leu Glu Lys Gly Cys Ser Phe Leu Pro Asp Pro Tyr Gln Lys 30 Gln Cys Asp Gln Phe Val Ala Glu Tyr Glu Pro Val Leu Ile Glu Ile 455 35 Leu Val Glu Val Met Asp Pro Ser Phe Val Cys Leu Lys Ile Gly Ala 465 470 Cys Pro Ser Ala His Lys Pro Leu Leu Gly Thr Glu Lys Cys Ile Trp 40 Gly Pro Ser Tyr Trp Cys Gln Asn Thr Glu Thr Ala Ala Gln Cys Asn 500 505 Ala Val Glu His Cys Lys Arg His Val Trp Asn 45 515 520 <210> 29 50 <211> 380 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 29 55 Met Ala Glu Ser His Leu Leu Gln Trp Leu Leu Leu Leu Pro Thr Leu Cys Gly Pro Gly Thr Ala Ala Trp Thr Thr Ser Ser Leu Ala Cys

				20)				25	;				3 0	ı	
5	Ala	Gln	Gly 35		Glu	Phe	Trp	Cys 40		Se1	Leu	Glu	Gln 45		Leu	Gln
	Cys	Arg 50		Leu	Gly	His	Cys 55		Gln	Glu	ı Val	Trp 60	_	His	Val	Gly
10	Ala 65		Asp	Leu	Cys	Gln 70		Cys	Glu	Asp	75		His	Ile	Leu	Asn 80
	Lys	Met	Ala	Lys	Glu 85	Ala	Ile	Phe	Gln	Asp 90		Met	Arg	Lys	Phe 95	Leu
15	Glu	Gln	Glu	Cys 100		Val	Leu	Pro	Leu 105	Lys	Leu	Leu	Met	Pro 110		Cys
20	Asn	Gln	Val 115	Leu	Asp	Asp	Tyr	Phe 120	Pro	Leu	Val	Ile	Asp 125	Tyr	Phe	Gln
	Asn	Gln 130	Thr	Asp	Ser	Asn	Gly 135	Ile	Cys	Met	His	Gly 140	Leu	Cys	Lys	Ser
25	Arg 145	Gln	Pro	Glu	Pro	Glu 150	Gln	Glu	Pro	Gly	Met 155	Ser	Asp	Pro	Leu	Pro 160
	Lys	Pro	Leu	Arg	Asp 165	Pro	Leu	Pro	Asp	Pro 170	Leu	Leu	Asp	Lys-	Leu 175	Val
30	Leu	Pro	Val	Leu 180	Pro	Gly	Ala	Leu	Gln 185	Ala	Arg	Pro	Gly	Pro 190	His	Thr
35	Gln	Asp	Leu 195	Ser	Glu	Gln	Gln	Phe 200	Pro	Ile	Pro	Leu	Pro 205	Tyr	Cys	Trp
	Leu	Cys 210	Arg	Ala	Leu	Ile	Lys 215	Arg	Ile	Gln	Ala	Met 220	Ile	Pro	Lys	Gly
40	Ala 225	Leu	Ala	Val	Ala	Val 230	Ala	Gln	Val	Cys	Arg 235	Val	Val	Pro	Leu	Val 240
	Ala	Gly	Gly	Ile	Cys 245	Gln	Cys	Leu	Ala	Glu 250	Arg	Tyr	Ser	Val	Ile 255	Leu
45	Leu	Asp	Thr	Leu 260	Leu	Gly	Arg	Met	Leu 265	Pro	Gln	Leu	Val	Суs 270	Arg	Leu
50	Val	Leu	Arg 275	Cys	Ser	Met	Asp	Asp 280	Ser	Ala	Gly	Pro	Arg 285	Ser	Pro	Thr
	Gly	Glu 290	Trp	Leu	Pro	Arg	Asp 295	Ser	Glu	Cys	His	Leu 300	Cys	Met	Ser	Val
55	Thr 305	Thr	Gln	Ala	Gly	Asn 310	Ser	Ser	Glu	Gln	Ala 315	Ile	Pro	Gln	Ala	Met 320
	Leu	Gln	Ala	Cys	Val 325	Gly	Ser	Trp	Leu	Asp 330	Arg	Glu	Lys	Cys	Lys 335	Gln

```
Phe Val Glu Gln His Thr Pro Gln Leu Leu Thr Leu Val Pro Arg Gly
                 340
                                     345
 5
     Trp Asp Ala His Thr Thr Cys Gln Ala Leu Gly Val Cys Gly Thr Met
     Ser Ser Pro Leu Gln Cys Ile His Ser Pro Asp Leu
                             375
10
     <210> 30
     <211> 4124
15
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 30
     atgagagaat gggttctgct catgtccgtg ctgctctgtg gcctggctgg ccccacacac 60
20
     ctgttccagc caaqcctqqt gctqqacatq qccaaqqtcc tcttqqataa ctactqcttc 120
     ccggagaacc tgctgggcat gcaggaagcc atccagcagg ccatcaagag ccatgagatt 180
     ctgagcatct cagaccegca gacgetggcc agtgtgctga cagceggggt gcagagetec 240
     ctgaacgate ctegectggt catetectat gageccagea ceecegagee teececacaa 300
     gtcccagcac tcaccagcct ctcagaagag gaactgcttg cctggctgca aaggggcctc 360
     cgccatgagg ttctggaggg taatgtgggc tacctgcggg tggacagcgt cccgggccag 420
     gaggtgctga gcatgatggg ggagttcctg gtggcccacg tgtggggggaa tctcatgggc 480
     acctccgcct tagtgctgga tctccggcac tgcacaggag gccaggtctc tggcattccc 540
     tacatcatct cetacetgea cecagggaac accatectge aegtggacae tatetacaae 600
     cgcccctcca acaccaccac ggagatctgg accttgcccc aggtcctggg agaaaggtac 660
30
    ggtgccgaca aggatgtggt ggtcctcacc agcagccaga ccaggggcgt ggccgaggac 720
    atcgcgcaca tccttaagca gatgcgcagg gccatcgtgg tgggcgagcg gactggggga 780
    ggggccctgg acctccggaa gctgaggata ggcgagtctg acttcttctt cacggtgccc 840
    gtgtccaggt ccctggggcc ccttggtgga ggcagccaga cgtgggaggg cagcggggtg 900
    ctgccctgtg tggggactcc ggccgagcag gccctggaga aagccctggc catcctcact 960
35
    ctgcgcagcg cccttccagg ggtagtccac tgcctccagg aggtcctgaa ggactactac 1020
    acgctggtgg accgtgtgcc caccetgctg cagcacttgg ccagcatgga cttctccacg 1080
    gtggtctccg aggaagatct ggtcaccaag ctcaatgccg gcctgcaggc tgcgtctgag 1140
    gatcccagge teetggtgeg agecateggg cecacagaaa eteettettg geeeggeee 1200
    gacgctgcag ccgaagactc accaggggtg gccccagagt tgcctgagga cgaggctatc 1260
40
    cggcaagcac tggtggactc tgtgttccag gtgtcggtgc tgccaggcaa tgtgggctac 1320
    ctgcgcttcg atagttttgc tgacgcctcc gtcctgggtg tgttggcccc atatgtcctg 1380
    cgccaggtgt gggagccgct acaggacacg gagcacctca tcatggacct gcgccacaac 1440
    cetggaggge catectetge tgtgeceetg etectgteet aettecaggg eeetgaggee 1500
    ggccccgtgc acctcttcac cacctatgat cgccgcacca acatcacgca ggagcacttc 1560
    agccacatgg agctcccggg cccacgctac agcacccaac gtggggtgta tctgctcacc 1620
    gccacactgg taggtgagat caccgcgggc aacctgctgc acacccgcac ggtgccgctg 1740
    ctggacacac ccgaaggcag cctcgcgctc accgtgccgg tcctcacctt catcgacaat 1800
    cacggcgagg cctggctggg tggtggagtg gtgcccgatg ccatcgtgct ggccgaggag 1860
    gccctggaca aagcccagga agtgctggag ttccaccaaa gcctgggggc cttggtggag 1920
    ggcacagggc acctgctgga ggcccactat gctcggccag aggtcgtggg gcagaccagt 1980
    geceteetge gggecaaget ggeccaggge gectacegea eagetgtgga ettggagtet 2040
    ctggcctctc agctcacagc agacctccag gaggtgtctg gggaccaccg cttgctagtg 2100
    ttccacagcc ctggcgagct ggtggtagag gaagcacccc caccaccccc tgctgtcccc 2160
55
    tetecagagg ageteaceta cettattgag geeetgttea agacagaggt getgeeegge 2220
    cagctgggct acctgcgttt tgacgccatg gctgaactgg agacagtgaa qqccqtgggg 2280
    ccacagetgg tgcggctggt atggcaacag ctggtggaca cggctgcgct ggtgatcgac 2340
    ctgcgctaca accetggeag ctactecacg gecatecege tgctctgete ctacttettt 2400
```

```
gaggcagagc cccgccagca cctgtattct gtctttgaca gggccacctc aaaagtcacg 2460
     gaggtgtgga cottgcccca ggtcgccggc cagcgctacg gctcacacaa ggacctctac 2520
     atcctgatga gccacaccag tggctctgcg gccgaggcct ttgcacacac catgcaggac 2580
     ctgcagcggg ccacggtcat tggggagccc acggccggag gcgcactctc tgtgggcatc 2640
    taccaggtgg gcagcagccc cttatatgca tccatgccca cccagatggc catgagtgcc 2700
     accacaggea aggectggga cetggetggt gtggageceg acateaetgt geecatgage 2760
    gaageeettt ccatageeca ggacatagtg getetgegtg ccaaggtgee caeggtgetg 2820
     cagacggccg ggaagctggt ggctgataac tatgcctctg ccgagctggg ggccaagatg 2880
    gccaccaa: : tgagcggtct gcagagccgc tactccaggg tgacctcaga agtggcccta 2940
    geogagatec tgggggetga cetgeagatg eteteeggag acceaeacet gaaggeagee 3000
     catatecetg agaatgeeaa ggacegeatt cetggaattg tgeecatgea gatecettee 3060
    cctgaagtat ttgaagagct gatcaagttt tccttccaca ctaacgtgct tgaggacaac 3120
    attggctact tgaggtttga catgtttggg gacggtgagc tgctcaccca ggtctccagg 3180
     ctgctggtgg agcacatctg gaagaagatc atgcacacgg atgccatgat catcgacatg 3240
    aggttcaaca tcggtggccc cacatcctcc attcccatct tgtgctccta cttctttgat 3300
    gaaggeeete eagttetget ggacaagate tacageegge etgatgaete tgteagtgaa 3360
    ctctggacac acgcccaggt tgtaggtgaa cgctatggct ccaagaagag catggtcatt 3420
    ctgaccagca gtgtgacggc cggcaccgcg gaggagttca cctatatcat gaagaggctg 3480
    ggccgggccc tggtcattgg ggaggtgacc agtgggggct gccagccacc acagacctac 3540
    cacgtggatg acaccaacct ctacctcact atccccacgg cccgttctgt gggggcctcg 3600
    gatggcagct cctgggaagg ggtgggggtg acaccccatg tggttgtccc tgcagaagag 3660
    getetegeca gggecaagga gatgetecag cacaaccage tgagggtgaa geggagecca 3720
    ggcctgcagg accacctgta gggaagggcc ccataggcag agccccaggg cagacagaac 3780
    ctctgggaca cacaccaagg gcactcctgc aggtggcccg gcctgaggtt cccaggagca 3840
    gcaaaggggc ctgctgagct ctggttaggt tacagctgga ggtgtgtata tatacacaca 3900
     cacacatgta tatacacata tatatgtgta tgtatatata tgtatatata tatggctttc 3960
    caataaccac ctaaatttta acaaaggttc cttctaagtg gtagaacttg gggtggtatt 4020
     tttaccttcc ttcttcatac tttgctcttt ttcttaaata ctcattaatg tgcatatatc 4080
     attattttca gatgcagcta tcattattcc aaaatacaaa ataa
30
     <210> 31
     <211> 579
     <212> ADN
35
     <213> Homo sapiens
     <400> 31
    atgcarwsny tnatgcarge necnytnytn athgenytng gnytnytnyt ngenaeneen 60
    geneargene ayytnaaraa reenwsnear ytnwsnwsnt tywsntggga yaaytgygay 120
    garggnaarg ayccngcngt nathmgnwsn ytnacnytng arccngaycc nathgtngtn 180
    conggnaayg tnacnytnws ngtngtnggn wsnacnwsng tnconytnws nwsnconytn 240
    aargtngayy tngtnytnga raargargtn genggnytnt ggathaarat heentgyaen 300
    gaytayathg gnwsntgyac nttygarcay ttytgygayg tnytngayat gytnathccn 360
    acnggngarc cntgyccnga rccnytnmgn acntayggny tnccntgyca ytgyccntty 420
    aargarggna cntaywsnyt nccnaarwsn garttygtng tnccngayyt ngarytnccn 480
     wsntggytna cnacnggnaa ytaymgnath garwsngtny tnwsnwsnws nggnaarmgn 540
    ytnggntgya thaarathgc ngcnwsnytn aarggnath
50
     <210> 32
     <211> 633
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
55
    <400> 32
     tttctttgcg taaccaatac tggaaggcat ttaaaggacc tctgccgcct cagaccttgc 60
     agttaactcc geeetgaccc accetteceg atgeagtece tgatgeagge teeecteetg 120
     atcgccctgg gcttgcttct cgcgacccct gcgcaagccc acctgaaaaa ggtgagtgca 180
```

```
contettta agagtetgtt tgeageetee tggeeeaget aegggtgtge gggtetgget 240
    gagatatggg ggtggccact ccgttctcta gaattggttc tctgcactag agccttccaa 300
    agtaactaat tatgggattc tggtctgtac aatgagggtg gcctctaaag acttgttctg 360
    ctccaggccc tttttggaga gattaatctc acgtctgcac tctcctgccc tccctccaag 420
    cgccggagtg aaaatgcaga cagccttaaa actaaggcat tgcccccaag agattcagtc 480
    ctgttaaccc tgcaccttac tectgacccc cactecttat gtececcatg ataaggeetg 540
    ctgcctcatc tcttcccctg ctcgaatgcc ctgaggtctt cctgagagtt gggagggttt 600
    gagagettte caaggecaag aggatteact aag
10
    <210> 33
    <211> 1047
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
15
    <400> 33
    caggagettg cectettget gggattecaa egetggetgg agaggagtgg geageaggga 60
    ggtgggaagt cagagaaggt gcccaccaaa ggcctattag gtcagtctcc tgtttggaag 120
    ttccaggtct atcatatcct gccttatagt ttacaataca cttttgggag attatgtctt 180
    ttgagtcttt tagtttagtc ctgcctataa aatgagtagg ataagtgtta tcccaggttc 240
20
    ataggtatgg agtctcatag atgaggctca gggacggggg tgcctcaccc aaggtcacac 300
    tgccaggage teattttcc tgtgatetgt gatagtttct tttgtcaace tttttcttct 360
    totocttoct tgctgcctga ttgtccccag ccatcccagc tcagtagctt ttcctgggat 420
    aactgtgatg aagggaagga ccctgcggtg atcagaagcc tgactctgga gcctgacccc 480
    atogtogtto otggaaatgt gaccotcagt gtogtgggca gcaccagtgt coccotgagt 540
    teteetetga aggtgageet gggggtgggt ggagaagggg aggtgegagg gtetggeeag 600
    caggggtact ggggcatgta tgcttgggga actgtgaaga atttcagaat cctggattcc 660
    cagagaatag tacaggacat gtagattcag acactettte acaggtteat ggaateteag 720
    gatcataaga ttgaaaggaa tctctgatgt cagcgccagc aacttcctgg tgagggcagg 780
    agtgacggat accttgcacc tggcagaagc gtcctggcct tctctgggcc tggtggccaa 840
    ctgctcatta ttatctgaca gctctggttg gccaatttgg ttttgctgtt aattataaaa 900
    ttgatatacc aattagccag taatatatag tcactttaga aaacacaagt ggtcaaaaaa 960
    taaataaaat aggccaagtg tggtaacttc atgcctgtaa ttcccacacc cttaggaggc 1020
                                                                       1047
    tgaaggtggg tgggatcctt tttgagg
35
    <210> 34
    <211> 1706
    <212> ADN
40
    <213> Homo sapiens
    <400> 34
    acagtagatg ccagtgcatt tcaatgcaag tgttagagcc aatcaatggg tagtgactac 60
    ctaaagaatt ttaagactat ggattgagca tgatggctca cggcctgtaa tcccagcctt 120
    tggaaggtga aggtgaaagg attgcttgag gccaggagtt ccagaccagc ttgggcaaca 180
45
    aagtgageee catetetaca aaaaatacaa aattagetgg gtgtggtgge atgtgeetgt 240
    ctgtgtttcc cacctacatg ggaggctgag gcaggaggat cgtctgagcc caggagtttg 300
    aggctgcagt gagtgcagtg agccatgata caaaaaaaaa aaataaagaa ttctaagtct 360
    atgtatagtt cagtgtaggg ggaaaattca catttgatta ttaatgtctg ccatgggcac 420
    aataatacac tatactcaca catgggccac aatgttgcca ttcctagaac agactatctc 480
    taagatetea teeagttaaa aattetatga ttaaaaatata ttgetgettt tttgaagaca 540
    gaagagctgg tatgtttgcc ctggaattta cacttataac ctttttcaaa cctttgtttt 600
    attttttttt accaggtgga tttagttttg gagaaggagg tggctggcct ctggatcaag 660
    ateccatgea cagactacat tggcagetgt acetttgaac aettetgtga tgtgettgae 720
    atgttaatto ctactgggga geectgeeca gageecetge gtacetatgg getteettge 780
55
    cactgtccct tcaaagaagt aagtacttag ggaggagaga gcgttacccc tgtggctaaa 840
    gagatggggt ttggagagaa gggtctttgc attctccttc tgcagatctg catgtctctg 900
    gatttgtaag ccagtgtgac ctatcaggaa tcacttatct tccgggagcc tcagttatcc 960
```

```
atctacgaaa tgggagactt gaacttagat gtgatcttca gggcccttta tccatataat 1020
     ccatgctcta cagtgctatg gccgtctctc atcttgtgcg gctgttttga gaatgggaag 1080
     aggggtggta gttcatggct gcaatcctag cagtggctct aggagaaaga ccccatcagt 1140
     aggeteceae tgaetggegg tecaetgget tteeegeagg gaacetaete aetgeecaag 1200
     agegaatteg ttgtgeetga eetggagetg eecagttgge teaccacegg gaactacege 1260
     atagagagcg tcctgagcag cagtgggaag cgtctgggct gcatcaagat cgctgcctct 1320
     ctaaagggca tatagcatgg catctgccac agcagaatgg agcggtgtga ggaaggtccc 1380
     ttttcctctg ttttgtgttt gccaaggcca aactcccact ctctgccccc ctttaatccc 1440
     ctttctacag tragtccact accetcactg aaaatcattt tgtaccactt acattttagg 1500
10
     ctggggcaag cagccctgac ctaagggaga atgagttgga cagttettga tagcccaggg 1560
     catctqctgq gctgaccacg ttactcatcc ccgttaacat tctctctaaa gagcctcgtt 1620
     catttccaaa gcagttaagg aatgggaaca gagtgtttta ggacctgaag aatctttatg 1680
     actctctct tttctctctt ttttt
15
     <210> 35
     <211> 633
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
20
     <400> 35
     tttctttgcg taaccaatac tggaaggcat ttaaaggacc tctgccgcct cagaccttgc 60
     agttaactcc gecetgaecc accetteecg atgeagteec tgatgeagge teceeteetg 120
     ategecetgg gettgettet egegaceet gegeaageee acetgaaaaa ggtgagtgea 180
25
    ccctctttta agagtctgtt tgcagcctcc tggcccagct acgggtgtgc gggtctggct 240
    gagatatggg ggtggccact ccgttctcta gaattggttc tctgcactag agccttccaa 300
     agtaactaat tatgggattc tggtctgtac aatgagggtg gcctctaaag acttgttctg 360
     ctccaggccc tttttggaga gattaatctc acgtctgcac tctcctgccc tccctccaag 420
     cgccggagtg aaaatgcaga cagccttaaa actaaggcat tgcccccaag agattcagtc 480
30
    ctgttaaccc tgcaccttac tcctgacccc cactccttat gtcccccatg ataaggcctg 540
    ctgcctcatc tcttcccctg ctcgaatgcc ctgaggtctt cctgagagtt gggagggttt 600
    gagagettte caaggecaag aggatteact aag
35
    <210> 36
     <211> 1047
     <212> ADN
    <213> Homo sapiens
40
    caggagettg ccctcttgct gggattccaa cgctggctgg agaggagtgg gcagcaggga 60
    ggtgggaagt cagagaaggt gcccaccaaa ggcctattag gtcagtctcc tgtttggaag 120
    ttccaggtct atcatatcct gccttatagt ttacaataca cttttgggag attatgtctt 180
    ttgagtcttt tagtttagtc ctgcctataa aatgagtagg ataagtgtta tcccaggttc 240
    ataggtatgg agtctcatag atgaggctca gggacggggg tgcctcaccc aaggtcacac 300
    tgccaggagc tcatttttcc tgtgatctgt gatagtttct tttgtcaacc tttttcttct 360
    totocttoct tgctgcctga ttgtccccag ccatcccagc tcagtagctt ttcctgggat 420
    aactgtgatg aagggaagga ccctgcggtg atcagaagcc tgactctgga gcctgacccc 480
    atcgtcgttc ctggaaatgt gaccctcagt gtcgtgggca gcaccagtgt ccccctgagt 540
50
    tctcctctga aggtgagcct gggggtgggt ggagaagggg aggtgcgagg gtctggccag 600
    caggggtact ggggcatgta tgcttgggga actgtgaaga atttcagaat cctggattcc 660
    cagagaatag tacaggacat gtagattcag acactettte acaggttcat ggaatetcag 720
    gatcataaga ttgaaaggaa tctctgatgt cagcgccagc aacttcctgg tgagggcagg 780
    agtgacggat accttgcacc tggcagaagc gtcctggcct tctctgggcc tggtggccaa 840
    ctgctcatta ttatctgaca gctctggttg gccaatttgg ttttgctgtt aattataaaa 900
    ttgatatacc aattagccag taatatatag tcactttaga aaacacaagt ggtcaaaaaa 960
    taaataaaat aggccaagtg tggtaacttc atgcctgtaa ttcccacacc cttaggaggc 1020
    tgaaggtggg tgggatcctt tttgagg
```

W.L.	And a straint of Legistes, see
THE CONTRACT OF THE PROPERTY AND ASSESSED ASSESSED AND ASSESSED ASSESSED.	-8 had and been described 400 148 STEED TIED
THE CARDIN CARDING, LONGING, LANGER, MICHAEL CARDING, MICHAEL STATES	Track from bayes, bd(mot) feld belongs, signification and the
The second secon	Andre James and Surround Adult bents WARR 2017
THE PROPERTY OF THE PROPERTY O	The state of the s
THE ADDRESS OF THE PROPERTY OF THE PARTY OF	
the sales of the contract of the sales of th	
26.25. Service to the service of the	THE NEUTRINE HA Corned frost, Standonia, maked Solan o
Day of the same of	TRANICS AT BEANG MANNE WAS SHEET OF COMMITTEE
	ನೆರ ಸಾಂ
seitleio o	as and
Cole Size and Younds on a Bad of Lettuce Creciora	WHITETISH SALAD
ALL GALAD PLATTERS SERVED WITH POLICE Schod.	CHICKEN SALAD
	TUNA SALAD
ECG SYLVO	OC. S
CHOSSED FINEE	CAABMEAT SALAD
Platters	
	OS. F
	OB. 1
CHEESE.	CE. I.E
WENN OTATIO	ETMBESIO
CI. WINTER WALLES HORADAM	
MAY IN THE PERSON OF THE PERSO	68.1 AB OSTAM 89.1 AUDL UG 9UOS
STEROS 3 GIS CAMAS OTATOR	CE.S. LIAB OSTAM
SIDE OYOEKS	CHICHGEN MOODINE
STANDIS COLE BLAW OR POTATO EALAU AND PICKLE	VIT SYMDANCHER REMAED MULH ONLY D
y	WITH SAUDIOUALTH225
CHEVIN CHECKE	NOBHER FRANKFLIRTER ON BLIN
DEC. TO SERVICE OF THE PROPERTY OF THE PROPERT	SCS
NASIBIANA NASIBIANA	20 A (AR SERUATA
SELVIS	GENON BALANI
CHOPPED LIVER	BAIGED HAM
PARTICIPATION OF THE PROPERTY	30.8 EUSAOT
DALAS MEDICHO	THREE CLIB
09.3 GALAS MEDICAL	ASSA TENCH (MARY)
MANAGE AND TO	ALA THE TAXABLE TO A TAXABLE TO
CONTROL SALVO	HOT CONNED BEEF
CHARMENT GALAD	
L LUNCHEON SPECIALS	CHRCE TOR OUR DATE
CDES (SEVEDANCIES	i wb ne2
OR, IR COLA - BANTTA BU DOU NO BEITH	hu doğ ittin barı təxədarəyə yay
38.8. (encor	STATES STEATONESSE DOS LIA
28 A. Stranger Control of the Contro	VEDETABLE OMELET (Papper, Origina, Tompton, Man
SEE.	DEU OMERET (Coming Book Freebank, Baland), 13 (3MO LERU
Of Contract of the contract of	WESTERN ONGLET (Hen), Proper, Orland
SO C. T. C.	CHEESE OMETEL
202. 20.2 20.2 20.2	ONION ONEIET.
EA C	46.7.23 4L 84V 197
TE	HAN W EGGS
90 (PASTRAM W EDGE
	LOX EGOS W ONIGNS
80.7	TWO EDGS ANY STYLE IN BACON
pecials was own it a.s.	2 jeslásora
Catering and Yacht Provisions	Me Specialize in Buller
rs Welcome: 694-7945	_
ev Daily -	do -
— -	S401 bCV ponfeasky - \$184 b
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
onz zyoba	TUG HELD
	i ala - Tega

Delicat seen & Appetaing Featuring the Finest NEW YORK STYLE

Kovin's Bockside Deli



```
<210> 37
     <211> 1706
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 37
     acagtagatg ccagtgcatt tcaatgcaag tgttagagcc aatcaatggg tagtgactac 60
10
     ctaaagaatt ttaagactat ggattgagca tgatggctca cggcctgtaa tcccagcctt 120
     tggaaggtga aggtgaaagg attgcttgag gccaggagtt ccagaccagc ttgggcaaca 180
     aagtgagccc catctctaca aaaaatacaa aattagctgg gtgtggtggc atgtgcctgt 240
     ctgtgtttcc cacctacatg ggaggctgag gcaggaggat cgtctgagcc caggagtttg 300
     aggctgcagt gagtgcagtg agccatgata caaaaaaaa aaataaagaa ttctaagtct 360
15
    atgtatagtt cagtgtaggg ggaaaattca catttgatta ttaatgtctg ccatgggcac 420
    aataatacac tatactcaca catgggccac aatgttgcca ttcctagaac agactatctc 480
     taagatctca tccagttaaa aattctatga ttaaaatata ttgctgcttt tttgaagaca 540
    gaagagctgg tatgtttgcc ctggaattta cacttataac ctttttcaaa cctttgtttt 600
    attititit accaggigga titagtitig gagaaggagg tggctggcct ctggatcaag 660
20
    atoccatgoa cagactacat tggcagotgt acotttgaac acttotgtga tgtgottgac 720
    atgitaatic ctactgggga gccctgccca gagcccctgc gtacctatgg gcttccttgc 780
    cactgtccct tcaaagaagt aagtacttag ggaggagaga gcgttacccc tgtggctaaa 840
    gagatggggt ttggagagaa gggtctttgc attctccttc tgcagatctg catgtctctg 900
    gatttgtaag ccagtgtgac ctatcaggaa tcacttatct tccgggagcc tcagttatcc 960
    atctacgaaa tgggagactt gaacttagat gtgatcttca gggcccttta tccatataat 1020
    ccatgctcta cagtgctatg gccgtctctc atcttgtgcg gctgttttga gaatgggaag 1080
    aggggtggta gttcatggct gcaatcctag cagtggctct aggagaaaga ccccatcagt 1140
    aggeteccae tgactggegg tecaetgget ttecegeagg gaacetacte aetgeecaag 1200
    agegaatteg ttgtgeetga cetggagetg ceeagttgge teaceacegg gaactacege 1260
30
    atagagagcg tcctgagcag cagtgggaag cgtctgggct gcatcaagat cgctgcctct 1320
    ctaaagggca tatagcatgg catctgccac agcagaatgg agcggtgtga ggaaggtccc 1380
    ttttcctctg ttttgtgttt gccaaggcca aactcccact ctctgccccc ctttaatccc 1440
    ctttctacag tgagtccact accctcactg aaaatcattt tgtaccactt acattttagg 1500
    ctggggcaag cagccctgac ctaagggaga atgagttgga cagttcttga tagcccaggg 1560
35
    catctgctgg gctgaccacg ttactcatcc ccgttaacat tctctctaaa gagcctcgtt 1620
    catttccaaa gcagttaagg aatgggaaca gagtgtttta ggacctgaag aatctttatg 1680
    actctctctc tttctctctt tttttt
40
    <210> 38
    <211> 1043
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 38
    tttctttgcg taaccaatac tggaaggcat ttaaaggacc tctgccgcct cagaccttgc 60
    agttaactcc gccctgaccc acccttcccg atgcagtccc tgatgcaggc tcccctcctg 120
    ategeeetgg gettgettet egegaeeeet gegeaageee acetgaaaaa gecateecag 180
    50
    ctgactctgg agcctgaccc catcgtcgtt cctggaaatg tgaccctcag tgtcgtgggc 300
    agcaccagtg teceeetgag tteteetetg aaggtggatt tagttttgga gaaggaggtg 360
    gctggcctct ggatcaagat cccatgcaca gactacattg gcagctgtac ctttgaacac 420
    ttctgtgatg tgcttgacat gttaattcct actggggagc cctgcccaga gcccctgcgt 480
    acctatgggc ttccttgcca ctgtcccttc aaagaaggaa cctactcact gcccaagagc 540
    gaattegttg tgeetgaeet ggagetgeee agttggetea eeacegggaa etacegeata 600
    gagagegtee tgageageag tgggaagegt etgggetgea teaagatege tgeeteteta 660
    aagggcatat agcatggcat ctgccacagc agaatggagc ggtgtgagga aggtcccttt 720
    tectetgttt tgtgtttgcc aaggecaaac teccaetete tgeececett taateceett 780
```

```
totacagiga giccactaco otcacigada alcattitgi accacitaca tittaggoig 840
     gggcaagcag ccctgaccta agggagaatg agttggacag ttcttgatag cccagggcat 900
     ctgctgggct gaccacgtta ctcatccccg ttaacattct ctctaaagag cctcgttcat 960
     ttccaaaqca qttaaqqaat gqgaacagag tgttttagga cctgaagaat ctttatgact 1020
     ctctctctt ctctctttt ttt
     <210> 39
     <211> 1047
10
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 39
     caggagettg cectettget gggattecaa egetggetgg agaggagtgg geageaggga 60
    ggtgggaagt cagagaaggt gcccaccaaa ggcctattag gtcagtctcc tgtttggaag 120
     ttccaqqtct atcatatcct gccttatagt ttacaataca cttttgggag attatgtctt 180
     ttgagtcttt tagtttagtc ctgcctataa aatgagtagg ataagtgtta tcccaggttc 240
     ataggtatgg agtotoatag atgaggotoa gggacggggg tgcctcacco aaggtoacac 300
     tgccaggage teatttttee tgtgatetgt gatagtttet tttgtcaace tttttettet 360
    teteetteet tgetgeetga ttgteeccag ceateccage teagtagett tteetgggat 420
20
     aactgtgatg aagggaagga ccctgcggtg atcagaagcc tgactctgga gcctgacccc 480
     atogtogtto otggaaatgt gaccotcagt gtogtgggca gcaccagtgt coccotgagt 540
     totoototga aggtgagoot gggggtgggt ggagaagggg aggtgcgagg gtotggccag 600
     caggggtact ggggcatgta tgcttgggga actgtgaaga atttcagaat cctggattcc 660
    cagagaatag tacaggacat gtagattcag acactctttc acaggttcat ggaatctcag 720
    gatcataaga ttgaaaggaa tctctgatgt cagcgccagc aacttcctgg tgagggcagg 780
    agtgacggat accttgcacc tggcagaagc gtcctggcct tctctgggcc tggtggccaa 840
     ctgctcatta ttatctgaca gctctggttg gccaatttgg ttttgctgtt aattataaaa 900
     ttgatatacc aattagccag taatatatag tcactttaga aaacacaagt ggtcaaaaaa 960
    taaataaaat aggccaagtg tggtaacttc atgcctgtaa ttcccacacc cttaggaggc 1020
30
                                                                       1047
    tgaaggtggg tgggatcctt tttgagg
     <210> 40
35
    <211> 1705
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 40
    acagtagatg ccagtgattt caatgcaagt gttagagcca atcaatgggt agtgactacc 60
    taaagaattt taagactatg gattgagcat gatggctcac ggcctgtaat cccagccttt 120
    ggaaggtgaa ggtgaaagga ttgcttgagg ccaggagttc cagaccagct tgggcaacaa 180
    agtgagecee atetetacaa aaaatacaaa attagetggg tgtggtggea tgtgeetgte 240
    tgtgtttccc acctacatgg gaggetgagg caggaggatc gtctgagccc aggagtttga 300
    ggctgcagtg agtgcagtga gccatgatac aaaaaaaaa aataaagaat tctaagtcta 360
    tgtatagttc agtgtagggg gaaaattcac atttgattat taatgtctgc catgggcaca 420
    ataatacact atactcacac atgggccaca atgttgccat tcctagaaca gactatctct 480
    aagatotoat coagttaaaa attotatgat taaaatatat tgotgotttt ttgaagacag 540
    aagagetggt atgtttgeee tggaatttae acttataace tttttcaaac etttgtttta 600
    ttttttttta ccaggtggat ttagttttgg agaaggaggt ggctggcctc tggatcaaga 660
    teccatgeae agactacatt ggeagetgta cetttgaaca ettetgtgat gtgettgaca 720
    tgttaattcc tactggggag ccctgcccag agcccctgcg tacctatggg cttccttgcc 780
    actgtccctt caaagaagta agtacttagg gaggagagag cgttacccct gtggctaaag 840
    agatggggtt tggagagaag ggtctttgca ttctccttct gcagatctgc atgtctctgg 900
    atttgtaage cagtgtgace tatcaggaat caettatett eegggageet cagttateca 960
    tctacgaaat gggagacttg aacttagatg tgatcttcag ggccctttat ccatataatc 1020
    catgctctac agtgctatgg ccgtctctca tcttgtgcgg ctgttttgag aatgggaaga 1080
    ggggtggtag ttcatggctg caatcctagc agtggctcta ggagaaagac cccatcagta 1140
```

```
ggeteceact gaetggeggt ceaetggett teeegeaggg aaectaetea etgeeeaaga 1200
     gegaattegt tgtgcctgac ctggagetge ccagttgget caccaceggg aactacegca 1260
     tagagagcgt cctgagcagc agtgggaagc gtctgggctg catcaagatc gctgcctctc 1320
     taaagggcat atagcatggc atctgccaca gcagaatgga gcggtgtgag gaaggtccct 1380
   tttcctctgt tttgtgtttg ccaaggccaa actcccactc tctgcccccc tttaatcccc 1440
     tttctacagt gagtccacta ccctcactga aaatcatttt gtaccactta cattttaggc 1500
     tggggcaagc agccctgacc taagggagaa tgagttggac agttcttgat agcccagggc 1560
     atctgctggg ctgaccacgt tactcatccc cgttaacatt ctctctaaag agcctcgttc 1620
     atttccaaag cagttaagga atgggaacag agtgttttag gacctgaaga atctttatga 1680
10
     ctctctct ttctctctt tttt
     <210> 41
     <211> 1043
15
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
    <400> 41
    tttctttgcg taaccaatac tggaaggcat ttaaaggacc tctgccgcct cagaccttgc 60
    agttaactcc gccctgaccc acccttcccg atgcagtccc tgatgcaggc tcccctcctg 120
    ategecetgg gettgettet egegacecet gegeaagee acetgaaaaa gecateecag 180
    ctgactctgg agcctgaccc catcgtcgtt cctggaaatg tgaccctcag tgtcgtgggc 300
    agcaccagtg tccccctgag ttctcctctg aaggtggatt tagttttgga gaaggaggtg 360
    gctggcctct ggatcaagat cccatgcaca gactacattg gcagctgtac ctttgaacac 420
    ttetgtgatg tgettgaeat gttaatteet aetggggage eetgeecaga geecetgegt 480
    acctatgggc ttccttgcca ctgtcccttc aaagaaggaa cctactcact gcccaagagc 540
    gaattegttg tgcctgaect ggagetgeec agttggetea ccaeegggaa etaeegeata 600
    gagagegtee tgageageag tgggaagegt etgggetgea teaagatege tgeeteteta 660
30
   aagggcatat agcatggcat ctgccacagc agaatggagc ggtgtgagga aggtcccttt 720
    tcctctgttt tgtgtttgcc aaggccaaac tcccactctc tgcccccctt taatcccctt 780
    tctacagtga gtccactacc ctcactgaaa atcattttgt accacttaca ttttaggctg 840
    gggcaagcag ccctgaccta agggagaatg agttggacag ttcttgatag cccagggcat 900
    ctgctgggct gaccacgtta ctcatccccg ttaacattct ctctaaagag cctcgttcat 960
35
    ttccaaagca gttaaggaat gggaacagag tgttttagga cctgaagaat ctttatgact 1020
    ctctctctt ctctctttt ttt
    <210> 42
40
    <211> 342
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    atgacntgya aratgwsnca rytngarmgn aayathgara cnathathaa yacnttycay 60
    cartaywsng tnaarytngg ncayccngay acnytnaayc arggngartt yaargarytn 120
    gtnmgnaarg ayytncaraa yttyytnaar aargaraaya araaygaraa rgtnathgar 180
    cayathatgg argayytnga yacnaaygcn gayaarcary tnwsnttyga rgarttyath 240
    atgytnatgg cnmgnytnac ntgggcnwsn caygaraara tgcaygargg ngaygarggn 300
    cenggneaye ayeayaaree nggnytnggn garggnaene en
    <210> 43
    <211> 4195
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 43
```

	ttccaccttt	tggctcttgt	aaataatgct	gctatgaaca	tgaatgtaca	aacatctgtt	60
			ttttgcatat				
	gtaattctgt	gtttatttat	ttgaggaaca	aacttqccqt	tttccataac	agctgcacta	180
	ttttacattc	ccactaacag	tgcattaggc	ttccaattct	ctatgccctc	accaacactt	240
5	attttctaga	ttttaaaaga	agtagtagtc	atcettgtag	atatcagata	gtatctcatt	300
-	atcattttac	treatettt	cctaaagatt	agtaattttc	atatocttat	tgaccatttg	360
	tatatettet	toggagaagt	gtctatttga	atctttcccc	aattttgatt	gatttattta	420
	tttttatta	ttgagttgta	gggattcttt	tatattctgg	atattaatcc	cttatcagat	480
	attrottta	caaatatttt	ctttgtaaca	acagaaacac	accadar.act	tcaaggttgg	540
10	aagccagtta	atctgagtag	cattttgtta	ataataaaa	gaggatttgt	tcctcctqaa	600
10	atcctggga	attogccacc	tectettete	ctcttaggca	tgaagcgcgt	ctaacttctc	660
	caaadaactc	treceteea	ctacctcaga	gttagettee	tetetteage	cagtgatcct	720
	agaatacaa	acacaataat	taaccaagag	addatassa	actocotact	gtgtttatgc	780
	aatggctcag	accettataa	agtgccgagg	ascccssac	agcotcoato	teccaggea	840
15	taatacatac	ccacctttca	cagaacagga	aagctgtgga	agaatataaa	cagcagggta	900
13	ggeccatte	tageetteg	caacaacaca	tttccccaca	aagcacccac	ccaaaagaac	960
	ageacggata	atttaattt	ttagtaatga	gaacaatagt	tctcatgact	aaaagccatc	1020
	agcaacgaca	ctattata	cccttttgcg	gtatttage	cctttgaaac	tctgacagaa	1080
	agccaggaca	aatottotoa	ctgagtgcat	gcectcagae	tgatgcattc	aacttcaatt	1140
20	cactttcacq	gatgtatggc	ctgaccacca	atoragoga	ttagcaatcg	caatagtgga	1200
20	agaacataa	gactaggaat	ctggctggat	caagcaagtg	gatgccagca	gcccagaaaa	1260
	adadccccc	tacctgcttt	ttccttcctg	ggcactattg	cccagcaaat	accttcctct	1320
	ttccacttct	cctacctccc	cacccaaaat	tttcattctg	cacagtgatt	gccacattca	1380
	ctoogcocc	aacagagact	gtagcaactc	tagcaggag	aagctgtctc	tgatggcctg	1440
25	aagctgtggg	cagctggcca	agcctaaccg	ctataaaaag	gagetgeete	tcaqccctqc	1500
	atgtctcttg	tcagctgtct	ttcagaagac	ctggtaagtg	ggactgtctg	agttagecce	1560
	gcactttggg	cttctcttgg	ggagggtcag	ggaagtggag	cageetteet	gagagaggag	1620
	agagaaagct	cagggaggtc	tggagcaaag	atactcctqq	aggtggggag	tgaggcaggg	1680
	ataaggaagg	agagtatect	ccagcacctt	ccaqtqqqta	agggcacatt	gtctcctagg	1740
30	ctggactttt	cttgagcaga	gggtggggtg	gtaaggaaag	tctacgggcc	cccgtgtgtg	1800
	tgcacatgtc	tctgtgtgaa	tggacccttc	cccttcccac	acgtgtatcc	ctatcatccc	1860
	accettecca	ccagaggcca	tagccatctg	ctggtttggt	tatttgagag	tgcaggccag	1920
	gacaaggcca	tcgcttgggg	catgaatcct	ctgcgtactg	ccctggccag	atgcaaattc	1980
	cctgccatgg	gattccccag	aaggttctgt	ttttcaggtg	gggcaagttc	cgtgggcatc	2040
35	atgttgaccg	agctggagaa	agccttgaac	tctatcatcg	acgtctacca	caagtactcc	2100
	ctgataaagg	ggaatttcca	tgccgtctac	agggatgacc	tgaagaaatt	gctagagacc	2160
	gagtgtcctc	agtatatcag	ggtgaggagg	ggctgggtgt	ggcgggggct	ctctgcctgg	2220
	tcctggggct	gccctgggcc	agcggtcctc	cctgccaccc	ttcatagatg	ctatgcctcg	2280
	gctctctctg	agatcttaa	actctggctt	cttcctcctc	aatcttgaca	gaaaaagggt	2340
40	gcagacgtct	ggttcaaaga	gttggatatc	aacactgatg	gtgcagttaa	cttccaggag	2400
	ttcctcattc	tggtgataaa	gatgggcgtg	gcagcccaca	aaaaaagcca	tgaagaaagc	2460
	cacaaagagt	agctgagtta	ctgggcccag	aggctgggcc	cctggacatg	tacctgcaga	2520
	ataataaagt	catcaatacc	tcatgcctct	ctcttatgct	tttgtggaat	gaggttcctc	2580
	ggtgtggagg	gagggttgga	aaacccaaag	gaagaaaaag	aaatctatgt	tatcccaccc	2640
45	tacctctcac	aagcctttcc	tgctttaccc	ctcacctggc	ctctgcccca	cattccttca	2700
	gcccctcatt	tcgagcattg	gatttgaggc	ttaaggattc	aaaaagtcgt	catgaatata	2760
	gctgatgatt	ttatagtggt	tctgaaatgg	gtcggggatt	tgggaacagg	gtggtagtat	2820
	aagaacaact	gatactgttc	tctaagctaa	atcttagctt	ccagctacct	gtcttagatg	2880
	tggctcttgg	gaaccttaga	gtgatagcta	catagaagtg	tgtgggtgtg	tgtgtgtgtg	2940
50	tctgtgtgtg	tgtgtgtgag	agagagacag	acagaaagag	agcaagagag	ggaagggggg	3000
	agaggctgat	tgtgtgtgtg	gtgtgatgta	ggtggacaat	gttcagagtc	ctccattaac	3060
	aggataatcc	tcacacctgt	ccacatacct	gtagtttgtc	cttggggatt	ttgaaaattt	3120
	ttcctccctc	tccactccca	aactcccaac	tcaattaaat	gataaaggaa	taggcaaata	3180
• •	ggaaaataaa	ttagtaaaac	ttaagtcaaa	gaataggtta	ttcatacgct	gcctatggga	3240
55	ttctatgctt	tgtgatcaga	aaattatcta	aaaaatactt	cccaagggct	ggtacaaggg	3300
	aggccagaag	acgagtggtt	cttctctgag	gcggacatta	aaaaaagaag	aaaatgaagg	3420
	yyaacctttt	yacaagaatg	tcaccccaaa	ctggattttc	tastasatas	graygaatt	3420
	LEGLYEEGEC	cccacctagg	tgctggggca	gragrateag	ryaryggraa	aaayyrayyd	3400

```
agetgteaca gaateactaa accagggtte ttaacttgte tgtetataca tetetgaaat 3540
     tgggttgaag ttgtgtgcat cattttgagt gacgcactga gaacattcct ccacggcttc 3600
     categagagt etegaaaagg eccaacacet caaaaaggtt aagaacactt gteetgetta 3660
    ctgqttttta qtaacaaatq qcaqaqtatt tctctctqtc tctctcttt ttttttttt 3720
   ttttttttgag acacagggtc ttgtctgtca cgtggactag agtacaatgg gcatgatcat 3780
     gggctcactg tagcctcgaa cacctgggct caagtaatcc tcccacctca gcctctttag 3840
     tagctgggac tacagcatga gccactgccc ttggctaatt tttaaattat ttttttgtag 3900
     agatggaaac ttgctatgtt gcccaggcta gtctcaaact cctggactca agcgatcctc 3960
    attggagtat ttttattgct attgttgtgc tgggtgggtg ggtgggtgta tgctttgtgg 4080
    qqacqtqtqt tqttqccaag ggctaaatca gttcctaccc tgctgcccac agtcctccac 4140
    agettteetg etetgtgaag etaaggatae acceegatga taagetgtea acata
15
    <210> 44
    <211> 477
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
20
    <400> 44
    ttttttttt tttttttgg ataaagactt atttattatt tatcttatca tttcccagaa 60
    caaaggccat tgagtaagcc attcccttta aacttggttg ggcagctgtc acatggctga 120
    cctcttaatt acttcccaca gcctttgcca tgactgtggc catgcccacg tgggttgttc 180
    tcatgcagct tctcatgaca ggcaaagatc aactttgcca tcagcatcat acactcctca 240
25
    aagetcaget gattgteetg gtttgtgtee aggteeteea tgatgteatt tatgaggget 300
    tcatttctct tctctttctt cataaaaggt tgccaaactg tgcttcccac catttggtct 360
    gaatteette ttgeteaggg tgtaggggng ggtetteett ettaaagtat tgatgaaagg 420
    gggccagatg ggggggttat gctgcgctcc atctgaaaag tggctttggt gggccat
30
    <210> 45
    <211> 406
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
.35
    <400> 45
    ttttttttt tttttttt ttttggagga agagacttta tttggcccca gcccctagcc 60
    ccacagccaa gacagtttga cataacaggc cccggggccc tggttgggta gaggcagggt 120
    ggcctggcct cctgattagt ggctgtggcc gtggccacca tgactgtggc cgtggccggg 180
    gccactgtga tcttggccac tgtggtctta gggggtgccc tccccgaggc ctggcttatg 240
    gtggtggcca gggccctcgt caccctcgtg cattttttcg tgggaggccc aggttagcct 300
    cgccatcagc atgatgaact cctggagctc agctgcttgt ctgcatttgg gtccaggtcc 360
    tccatgatgt gttctatgac cttttcattc ttattctcct tcttga
45
    <210> 46
    <211> 425
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
50
    <400> 46
    ggaggaagag actttatttg gccccagccc ctatccccac agccaagaca gtttgacata 60
    acaggeeceg gggeeetggt tgggtaaagg cagggtggee tggeeteetg attagtgget 120
    gtggccgtgg ccaccatgac tgtggccgtg gccgtggcca ctgtgatctt ggccactgtg 180
    gtcttagggg gtgccctccc cgaggcctgg cttatggtgg tggccagggc cctcgtcacc 240
    ctcgtgcatc ttctcgtggg aggcccaggt tagcctcgcc atcagcatga tgaactcctc 300
    gaagctcagc tgcttgtctg catttgtgtc caggtcctcc atgatgtgtt ctatgacctt 360
    ttcattctta ttctccttct tgagaaaatt ttgcagatct tttcgcacca gctcttngaa 420
```

```
ttccc
                                                                      425
     <210> 47
     <211> 565
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 47
 10
     aattegeteg getttgacag agtgeaagae gatgaettge aaaatgtege agetggaaeg 60
     caacatagag accatcatca acaccttcca ccaatactct gtgaagctgg ggcacccaga 120
     caccetgaac cagggggaat teaaagaget ggtgcgaaaa gatetgeaaa atttteteaa 180
     gaaggagaat aagaatgaaa aggtcataga acacatcatg gaggacctgg acacaaatgc 240
     agacaagcag ctgagcttcg aggagttcat catgctgatg gcgaggctaa cctgggcctc 300
15
     ccacgagaag atgcacgagg gtgacgaggg ccctggccac caccataagc caggcctcgg 360
     ggagggcacc ccctaagacc acagtggcca agatcacagt ggccacggcc atggccacag 420
     tcatggtggc cacggccaca ggccactaat caggaggcca ggccaccctg cctctaccca 480
     accagggccc cggggcctgt tatgtcaaac tgtcttggct gtggggctag gggctggggc 540
     caaataaagt ctcttcctcc aagct
20
     <210> 48
     <211> 430
     <212> ADN
25
     <213> Homo sapiens
     <400> 48
     gacttggagg aagagacttt atttggcccc agcccctagc cccacagcca agacagtttg 60
     30
    tggctgtggc cgtggccacc atgactgtgg ccgtggccgt ggccactgtg atcttggcca 180
     ctgtggtctt agggggtgcc ctccccgagg cctggcttat ggtggtggcc agggccctcg 240
     tcaccctcgt gcatcttctc gtgggaggcc caggttagcc tcgccatcag catgatgaac 300
     tectegaage teagetgett gtetgeattt gtgteeaggt cetecatgat gtgttetatg 360
     accttttcat tettattete ettettgaga aaattttgea gatetttteg caccagetet 420
35
    ttgaattccc
     <210> 49
     <211> 305
40
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 49
    tgacttggag gaaaaaactt tatttggccc cagcccctag ccccacagcc aaaacagttt 60
45
    gacataacag gccccggggc cctggttggg tagaggcagg ggggcctggc ctcctgatta 120
    gtggctgtgg ccggggccac catgactgtg gccggggccg gggccactgt gatcttgcca 180
    ctggggtctt agggggtgcc ctccccgagg cctggtttat ggtggtggcc agggcccttg 240
    tcacccttgt gcatttttc gtgggaggcc caggttagcc tcgccatcag catgatgaac 300
    tcctc
50
    <210> 50
    <211> 452
    <212> ADN
55
    <213> Homo sapiens
    <400> 50
    ggaggaagag actttatttg gccccagccc ctagccccac agccaagaca gtttgacata 60
```

```
acaggeceeg gggecetggt tgggtagagg cagggtggee tggeeteetg attagtgget 120
    gtggccgtgg ccaccatgac tgtggccgtg gccgtggcca ctgtgatctt ggccactgtg 180
    gtettagggg gtgccctccc cgaggcctgg cttatggtgg tggccagggc cctcgtcacc 240
    ctcgtgcatt ttctcqtqqq aggcccaggt tagcctcgcc atcagcatga tgaactcctc 300
    gaageteage tgettgtetg catttgtgte caggteetee atgatgtgtt etatgaeett 360
    ttcattctta ttctccttct tgagaaaatt ttgcagatct tttcgcacca gctctttgaa 420
    ttccccctgg ttcagggtgt ctgggtgccc ca
10
    <210> 51
    <211> 4439
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 51
    atcactgtgg agtaggggaa gggcactcct ggggtggcaa ggtgggaggt gggccctgtg 60
    ttcccacagt gggcagggag gtagtgaaag ggaagctggc cggacaggaa gggccattcc 120
    aagagggett tqtqcqcaqq gctaagccaa gctttctcca taggcaatgg ggagcaactg 180
    gaggttcgta gcaggagaag gacacatcaa gcccaccagg aggctaagta aaaacagttg 240
20
    tctcccaagt tataagttcc tggaaccctt gctgggagca ggatttagaa aaatgatgct 300
    gagagatgct agaaacatat tegecetgag geteteteae teagactgca agaggaaggt 360
    atcatcagaa ttgcccttaa ccaggaacca gaatagctgg gtccccttcc tgccaagtca 420
    gcaaccaget atgtgacett geteaggtee ateteegggt gteagtttet teatetacaa 480
    tgcaagaggg ttgcccacct ctgagaaccc ttctaacccc aaatctcacc ctatgaatct 540
    aagaacacaa cccctcgcca tcctaagtat cacagagcca ggcaagcatg ggtgagagct 600
    cagaccatcc ttgttggact aaaaggaagg ggcagactgc catggggggc agccgagagg 660
    gtcaggcccc cataggtcct cagcctgctt caacctcaaa ggggatgggg ggctgagtgg 720
    tgccagagga gcagcaggct cgctcgggga gagtagggcc ttaggataga agggaaatga 780
    actaaacaac cagetteetg caaaccagtt teaggecagg getgggaatt teacaaaaaa 840
    gcagaaggcg ctctqtgaac atttcctgcc ccgccccagc ccccttcctg gcagcattag 900
    cacactgctc acctgtgaag caatcttccg gagacagggc caaagggcaa gtgccccagt 960
    caggagetge ctataaatge egageetgea cagetetgge aaacaetetg tgtggeteet 1020
    eggetttggt aagtgagetg ceagetteec caggeagaag cetgeetgee gatteettet 1080
    ttccttccct gacccaactt ccttccaaat cctcctccta gaagccctcc ttggttggcc 1140
    ctgcctactt taaagcttct ttcacatttt cttaggtcat gttcccctgg ggcctcctgc 1200
    cctcaaatgc tttgcttttt ggcactctgt agatattcta aaaaatcatt ttgtacatgt 1260
    gtgtgacagg ccatctccca gttaagttgc agcctgtgct ttctttttat tttgcacttc 1320
    ccccactatt tctgtgagtg cttagtagga agtgtcaaag aagcttgaca gcattttctt 1380
    ctaagtgtcc caactcttgg ttttccatta cacagacaga gtgcaagacg atgacttgca 1440
    aaatgtcgca gctggaacgc aacatagaga ccatcatcaa caccttccac caatactctg 1500
    tgaagctggg gcacccagac accctgaacc agggggaatt caaagagctg gtgcgaaaag 1560
    atotgoaaaa ttttotoaag gtagggotgg actotggoag gtotgacoca gootcacogo 1620
    agtttgggtt gacaagggag gatgggagta tgggctacag caatcaaggg gaagatttga 1680
    geteetggag eecageeeca agaegeageg agtgteetgt tatacaggge aggtgeteae 1740
    agttacacag gacgacaggg tcaagaaatt gctcaattga acacctgcta tttgtcgggc 1800
    cctgttctgg gcagagggat gtagtggtaa atgggagccc actattccat gaggagacac 1860
    acagtaaagt tgttggccaa taaagagcac agataaagcc aaatgccaat aagtgcctgg 1920
    aagaaaatga gatagagtgc gctgtgggca atgggggttgg gtggggtgga ggtgaccagt 1980
    tagggtacat gagaagggcc tctttgagga ggtaacattt gagctgagcc ccgaatgttg 2040
    gggagggaag cccctgagga tgacacttgg cacaaagctg aggagaccct aagcctcagg 2100
    gcgaacttgg ggtggaagac ttgggggctt ttctaatcct aagggtctgc ggtggaaaat 2160
    gaatgcataa agagcacatg gagagcacct gcacagcact cagggaactg ggaggttttt 2220
    cccccgctcc aaaaatgatt aggcagttct aagaaaaagg ctgagcactt ccaacagcct 2280
    ttttgttttc ttttcaaatt tggggaaagt cgggaaacag aggcctgcat taagaagggt 2340
    ggaacacatg ggtctcagtc tcagttccag tcccggagcc agacatcctg gggtaggtcc 2400
    ccagccctcc cagtgcccct ccctccgcct tggtaaggtg gagaattgca gccttcagag 2460
    ttaggggccc tgacagctct ccataggtgg aggcctcagg caggcaggat gctgggtggg 2520
```

gtaggcaaga aagggcccag cagagaggcc gcatcggaaa actatcctcc atgtgacccc 2580

```
ctatqcccqc ttcacccccc acctgacatc ccccaccaga agcaaagcga tgctgtggga 2640
    aaggaagcag agcctcatgg atgggctgca caggagagtg ctcgcattgg ctgggtaccc 2700
    cacaggttct gggaggggac ttagcgaggt gactcagtgc ctcggcctcc caaagtgctg 2760
    ggattacaag catgagccac cctgtccgac catctcccct tttatacttt atcacaccct 2820
    tgaggtcagc ggagcacata ctctgctctc tgaccctcca tctcccctgc ccacacctag 2880
    gtttttctag tgtttccccg ttgtattggt tgaaataagt ttcactaatt ggtaacctcc 2940
    agagggaagg gaagggaggg caggggaagg agtgaagtgc agaggggtag cagagtggaa 3000
    ctggcctcta agtcagatct gaatttgcat gccctcaata gtcaagcctg tgaaaactaa 3060
    tgaccctctc taggactggt ttcaagtctt cctccaggaa gataccattc ctac ttgtta 3120
    aagttgttat aaggaccaaa tgaggtgaca tttccaggct tactcatgcc atgaccaggg 3180
    caagaccctg gaactcagct teetetteta taaatagaga atcagcacce aagtcacagg 3240
    gtcatggagg gaataaactg gagagcgttt ggtatgtgct cagtgtctgc tccattgtgc 3300
    gcactcagcc tatggtcatt tttaattttt aaatccagcc ccagggtcga ggcttccttg 3360
    tacatttgcc agctggtcat ttactgtgct cccagtcccc acctctggcc acacccagct 3420
    ctcacagcct tctctcccca cccgcagaag gagaataaga atgaaaaggt catagaacac 3480
    atcatggagg acctggacac aaatgcagac aagcagctga gcttcgagga gttcatcatg 3540
    ctgatggcga ggctaacctg ggcctcccac gagaagatgc acgagggtga cgagggccct 3600
    ggccaccacc ataagccagg cctcggggag ggcaccccct aagaccacag tggccaagat 3660
    cacagtegec acggecacgg ccacagteat ggtggccacg gccacaggec actaatcagg 3720
    aggccaggcc accetgeete tacccaacca gggccceggg getgttatgt caaactgtet 3780
20
    tggctgtggg gctaggggct ggggcaaata agtctcttcc tccaagtcag tgctctgtgt 3840
    gettetteca ectettetee aaccetgeet teccaggget etggeattta gacageeetg 3900
    teettatetg tgaeteagee eecteattea gtattaacaa aatgagaage agcaaaacat 3960
    gggtctgtgc tgggcccctt ggctcacctc cctgaccatg tcctcacctc tgacttcagg 4020
    ccccactgtt cagatcccag gctccctgcc ccatctcaga caccctgtcc agcctgtcca 4080
    gcctgacaaa tggcccttgt cactgtacac tgtagaaagc aaaaaggcat atctctaccc 4140
    cttgatatgc ctgctacctc accaaccagc cccaagcctg tcttcaccca tcactgtcta 4200 -
    cacagocoto totototot aacagaatto tattoototg aaagtottoa gaaactggac 4260
    ctagatagtg ccatgtctgg ggaggaatat ggcaccaggc agtggaaaca aggacagatc 4320
    ggtgtgttat ctcacatttg atcagagage atgatetete ttaacagace tgccacecta 4380
30
    atcaacggga gtgctcacac aagtgggagt ctgagagctt agccctatgc ccaccctgg 4439
    <210> 52
35
    <211> 565
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 52
    aattegeteg getttgacag agtgcaagae gatgaettge aaaatgtege agetggaaeg 60
40
    caacatagag accatcatca acaccttcca ccaatactct gtgaagctgg ggcacccaga 120
    caccetgaac cagggggaat teaaagaget ggtgegaaaa gatetgeaaa atttteteaa 180
    gaaggagaat aagaatgaaa aggtcataga acacatcatg gaggacctgg acacaaatgc 240
    agacaagcag ctgagcttcg aggagttcat catgctgatg gcgaggctaa cctgggcctc 300
    ccacgagaag atgcacgagg gtgacgaggg ccctggccac caccataagc caggcctcgg 360
    ggagggcacc ccctaagacc acagtggcca agatcacagt ggccacggcc atggccacag 420
    tcatggtggc cacggccaca ggccactaat caggaggcca ggccaccctg cctctaccca 480
    accagggece eggggeetgt tatgteaaac tgtettgget gtggggetag gggetgggge 540
                                                                       565
    caaataaagt ctcttcctcc aagct
50
    <210> 53
    <211> 255
    <212> ADN
55
    <213> Homo sapiens
    <400> 53
    gayaayggng aygtntgyca rgaytgyath caratggtna cngayathca racngcngtn 60
```

```
mgnacnaayw snachttygt neargenyth gthgareayg thaargarga rtgygaymgn 120
     ytnggnccng gnatggcnga yathtgyaar aaytayathw sncartayws ngarathgcn 180
     athcaratga tgatgcayat gcargaycar carccnaarg arathtgygc nytngtnggn 240
     ttytgygayg argtn
 5
     <210> 54
     <211> 2724
     <212> ADN
10
     <213> Homo sapiens
     <400> 54
     egegetatgt aegecetett ceteetggee agecteetgg gegeggetet ageeggeeeg 60
     gtccttggac tgaaagaatg caccaggggc tcggcagtgt ggtgccagaa tgtgaagacg 120
15
     gcgtccgact gcggggcagt gaagcactgc ctgcagaccg tttggaacaa gccaacagtg 180
     aaatcccttc cctgcgacat atgcaaagac gttgtcaccg cagctggtga tatgctgaag 240
     gacaatgcca ctgaggagga gatccttgtt tacttggaga agacctgtga ctggcttccg 300
     aaaccgaaca tgtctgcttc atgcaaggag atagtggact cctacctccc tgtcatcctg 360
     20
     gagtetetee agaageacet ageagagetg aateaceaga ageagetgga gteeaataag 480
     atcccagage tggacatgae tgaggtggtg geceettea tggecaacat cecteteete 540
     ctctaccctc aggacggccc ccgcagcaag ccccagccaa aggataatgg ggacgtttgc 600
     caggactgca ttcagatggt gactgacatc cagactgctg tacggaccaa ctccaccttt 660
     gtccaggcct tggtggaaca tgtcaaggag gagtgtgacc gcctgggccc tggcatggcc 720
25
    gacatatgca agaactatat cagccagtat totgaaattg otatocagat gatgatgcac 780
     atgcaaccca aggagatctg tgcgctggtt gggttctgtg atgaggtgaa agagatgccc 840
     atgcagacte tggtccccgc caaagtggcc tccaagaatg tcatccctgc cctggaactg 900
     gtggagccca ttaagaagca cgaggtccca gcaaagtctg atgtttactg tgaggtgtgt 960
     gaatteetgg tgaaggaggt gaccaagetg attgacaaca acaagaetga gaaagaaata 1020
30
    ctcgacgctt ttgacaaaat gtgctcgaag ctgccgaagt ccctgtcgga agagtgccag 1080
     gaggtggtgg acacgtacgg cagetecate etgtecatee tgetggagga ggteageeet 1140
    gagetggtgt geageatget geacetetge tetggeaege-ggetgeetge actgaeegtt 1200
    cacgtgactc agccaaagga cggtggcttc tgcgaagtgt gcaagaagct ggtgggttat 1260
    ttggatcgca acctggagaa aaacagcacc aagcaggaga tcctggctgc tcttgagaaa 1320
    ggctgcagct tcctgccaga cccttaccag aagcagtgtg atcagtttgt ggcagagtac 1380
    gagcccgtgc tgatcgagat cctggtggag gtgatggatc cttccttcgt gtgcttgaaa 1440
    attggageet geeeetegge ceataageee ttgttgggaa etgagaagtg tatatgggge 1500
    ccaagctact ggtgccagaa cacagagaca gcagcccagt gcaatgctgt cgagcattgc 1560
    aaacgccatg tgtggaacta ggaggaggaa tattccatct tggcagaaac cacagcattg 1620
40
    gtttttttct acttgtgtgt ctgggggaat gaacgcacag atctgtttga ctttgttata 1680
    aaaatagggc tececeacet eccecattte tgtgteettt attgtageat tgetgtetge 1740
    aagggageee ctageeeetg geagacatag etgetteagt geeeetttte tetetgetag 1800
    atggatgttg atgcactgga ggtcttttag cctgcccttg catggcgcct gctggaggag 1860
    gagagagete tgctggcatg agccacagtt tettgactgg aggccatcaa ccetettggt 1920
45
    tgaggcettg ttetgagece tgaeatgtge ttgggeactg gtgggeetgg gettetgagg 1980
    tggcctcctg ccctgatcag ggaccctccc cgctttcctg ggcctctcag ttgaaccaaa 2040
    gcagcaaaac aaaggcagtt ttatatgaaa gattagaagc ctggaataat caggcttttt 2100
    aaatgatgta attcccactg taatagcata gggattttgg aagcagctgc tggtggcttg 2160
    ggacatcagt ggggccaagg gttctctgtc cctggttcaa ctgtgatttg gctttcccgt 2220
    gtctttcctg gtgatgcctt gtttggggtt ctgtgggttt gggtgggaag agggcccatc 2280
    tgcctgaatg taacctgcta gctctccgaa gccctgcggg cctggcttgt gtgagcgtgt 2340
    ggacagtggt ggccgcgctg tgcctgctcg tgttgcctac atgtccctgg ctgttgaggc 2400
    gctgcttcag cctgcacccc tccctttgtc tcatagatgc tccttttgac cttttcaaat 2460
    aaatatggat ggcaagctcc taggcctctg cttcctggta gagggcggca tgccgaaggg 2520
    tetgetgggt gtggattgga tgetggggtg tgggggttgg aagetgtetg tggeccaett 2580
    gggcacccac gettetgtec acttetggtt gecaggagae ageaageaaa gecagcagga 2640
    catgaagttg ctattaaatt gacttcgtga tttttgtttt gcactaaagt ttctgtgatt 2700
    taacaataaa attctgttag ccag
                                                                      2724
```

```
<210> 55
     <211> 2171
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 55
     egegetatgt aegecetett eeteetggee agecteetgg gegeggetet ageegger .g 60
     gtccttggac tgaaagaatg caccaggggc tcggcagtgt ggtgccagaa tgtgaagacg 120
     gcgtccgact gcggggcagt gaagcactgc ctgcagaccg tttggaacaa gccaacagtg 180
     aaatcccttc cctgcgacat atgcaaagac gttgtcaccg cagctggtga tatgctgaag 240
     gacaatgeca etgaggagga gateettgtt taettggaga agacetgtga etggetteeg 300
     aaaccgaaca tgtctgcttc atgcaaggag atagtggact cctacctccc tgtcatcctg 360
     gagtetetee agaageacet ageagagetg aateaceaga ageagetgga gtecaataag 480
     attccagage tggacatgae tgaggtggtg geceettea tggecaacat ceeteteete 540
     ctctaccctc aggacggccc ccgcagcaag ccccagccaa aggataatgg ggacgtttgc 600
     caggactgca ttcagatggt gactgacatc cagactgctg tacggaccaa ctccaccttt 660
    gtccaggcct tggtggaaca tgtcaaggag gagtgtgacc gcctgggccc tggcatggcc 720
20
    gacatatgca agaactatat cagccagtat tctgaaattg ctatccagat gatgatgcac 780
     atgcaaccca aggagatctg tgcgctggtt gggttctgtg atgaggtgaa agagatgccc 840
     atgeagaete tggteeeege caaagtggee teeaagaatg teateeetge eetggaaetg 900
    gtggagccca ttaagaagca cgaggtccca gcaaagtctg atgtttactg tgaggtgtgt 960
    gaatteetgg tgaaggaggt gaccaagetg attgacaaca acaagactga gaaagaaata 1020
    ctcgacgctt ttgacaaaat gtgctcgaag ctgccgaagt ccctgtcgga agagtgccag 1080
    gaggtggtgg acacgtacgg cagetecate etgtecatee tgetggagga ggteageet 1140
    gagetggtgt geageatget geacetetge tetggeaege ggetgeetge aetgaeegtt 1200
    cacgtgactc agccaaagga cggtggcttc tgcgaagtgt gcaagaagct ggtgggttat 1260
    ttggatcgca acctggagaa aaacagcacc aagcaggaga tcctggctgc tcttgagaaa 1320
    ggctgcagct tcctgccaga cccttaccag aagcagtgtg atcagtttgt ggcagagtac 1380
    gagcccgtgc tgatcgagat cctggtggag gtgatggatc cttccttcgt gtgcttgaaa 1440
    attggagcct gcccctcggc ccataagccc ttgttgggaa ctgagaagtg tatatggggc 1500
    ccaagctact ggtgccagaa cacagagaca gcagcccagt gcaatgctgt cgagcattgc 1560
35
    aaacgccatg tgtggaacta ggaggaggaa tattccatct tggcagaaac cacagcattg 1620
    gttttttttt acttgtgtgt ctgggggaat gaacgcacag atctgtttga ctttgttata 1680
    aaaatagggc teececacet eccecattte tgtgteettt attgtageat tgetgtetge 1740
    aagggagccc ctagcccctg gcagacatag ctgcttcagt gccccttttc tctctgctag 1800
    atggatgttg atgcactgga ggtcttttag cctgcccttg catggcgcct gctggaggag 1860
    gagagagete tgetggeatg agecacagtt tettgaetgg aggecateaa ecetettggt 1920
    tgaggccttg ttctgagccc tgacatgtgc ttgggcactg gtgggcctgg gcttctgagg 1980
    tggcctcctg ccctgatcag ggaccctccc cgctttcctg ggcctctcag ttgaaccaaa 2040
    gcagcaaaac aaaggcagtt ttatatgaaa gattagaagc ctggaataat caggcttttt 2100
    aaatgatgta attcccactg taatagcata gggattttgg aagcagctgc tggtggcttg 2160
    ggacatcagt g
    <210> 56
    <211> 35465
50
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 56
    gatettgget caetgeaace teegeeteea aggtteaage gateeteeca ceteageete 60
    ccaagtagct gggattacaa gcgtgtgcta tcacacctgg ctaattttta tatttttggt 120
    agagatgggg tttcaccttg ttggttaggc tggtcttgaa ctcctgacct caggtgatct 180
    gcctgcctca gcctcccaaa gtgctgggat tacaggtgtg agccaccgcg cccagcctga 240
    ccctttcttt ctctactggc aaaactcctg ctccttttta aagccaagct catgtcacct 300
```

cctctgtgaa gtcctcgctg actccccaag cggtcagtgt ctctctcgta tgggctcccc 360 ggcccctgca ctgctctcca tcacaccctg accactctgg gcagtggccc ccctcccac 420 ccactgacta tgggctcctt gaaggcaggg cctgggtctg ccccatctct gtgtccccag 480 caatgctggg catgagtcag cctcagaaga catctgctga atggctgcaa accagaggaa 540 atatetecag ceteaggetg ggacecetee ceteteteet eccaectetg actteatace 600 actcaccctc cagagtette aatgeecact attactteae acagttggee tgtgacagge 660 aatcaggtca tegtecaegg etaccaggtg tttcatgtet aetgtgaett ecaggaecae 720 aagecetttt gegeecacca tgtetteace taagagatet teaaagecea gtatgtetet 780 ggeacceagt ggatecteca tgeccaetge ggateceaag ceteetgeet cettgaagte 840 caccadatca gcaacaccca acagatectt agtgeecace aaaccagega catecegtaa 900 ctcagtcatg agcccaagca gttccaagtc caccaaatcg accagtacaa aaagagcccc 960 ttctaaccgg cccagcagca ggtcccgagt ccgcagcaaa gcaagaacac ccagcagggt 1020 gageacegae accaggaeca geaaageeag caaggeeage gaegtgagat gecaceageg 1080 gaggggcaca cacageeggg gtaggacace tggcagaagg ggaageegca getecaagag 1140 gtcacccagc agggccagca ctcctggcag gataagaact catggtgcca gaccaggcat 1200 ggccagcagg gtgagaactc ccacttcaca gcaaaaaggg agccggggaa agagttacgg 1260 ccggcctaga accagcaaca gggaaaggag tgacagccag cctagaaatc tgagcaagaa 1320 gagttaccgc ccaccaggag gctcaggtat agggaggagt tccgagctgg ctgtaactcc 1380 cagtacagec aagtgtcaaa eecegactgg aatteeetee aaggagaaga gtgacaacec 1440 atotocatoo toatoaagga aggtgaagag otacggtcag atgatoatoo coagtaggga 1500 aaagagttac agccccactg aaatgtccag cagggtcaag agttataacc aggccagcac 1560 ccgcagcagg ccgcaaagtc acagccaatc tagaagcccc agaaggtcaa gaagtggcag 1620 tcagaagagg acgcacagca gagtgagaag tcacagttgg aagagaaacc atagcagggc 1680 aagaagtcgc acccggaagg gaattctgag ccagatggga agacacagcc agtctagaag 1740 ccacagcaag gggaaaagtc aaaaccaatc tagaaccccc agaagaggaa gaagtcacaa 1800 25 ctggtctaga aaccccagca aggaaagaag tcatagccat tccagaagct ccagcaaaga 1860 gagagatcac aggggatcta gcagccccag gaaggagagt ggtcgcagtc aatcaggaag 1920 ccccaacaag cagagagatc acagccgatc tagaagtccc aacaaggcga gagatcgcag 1980 ccgatctaga agtccctaca aggcgagaga tcgcagccga tctagaagtc ccaacaaggc 2040 gagagattgc agccgatcta gaagtcccta caaggcgaga gatcgcagcc gatctagaag 2100 tcccaacaag gcaagagatc atagccgatc tagaagtccc aacaaggcga gagatcgcag 2160 ccgatctaga agccccagca aggaaagaga tcacagccaa cttggaagcc ccagcaaaga 2220 gagagatcac agacgatcta gaagccccag caaggagaga cagtgcagac aatctagaag 2280 ctccagcaaa gagagagatc acagacgatc tagaagcccc agcaaggaga gacagcgcag 2340 acaatctaga agccccaaca aggagagaga tcgcagccaa tctagaagcc ccagcgagga 2400 35 gagagagcac agacaatcca gaagccccag caaagagaga gatcgcagac gatggagaag 2460 ccccagcaag gagagagagc gcagacaatc tagaagctcc agcgaggaga gagatcacag 2520 ccgatctaga agccccaata agcagagtgg ttacagtcga cctagagcct ccagcaagga 2580 gaaageteat ageegateta gaaceeccag caaagaagga aateatagee aatetagaae 2640 ctctagcaag gagagcgacc ccagtcaatc tacagtcccc agaagtcccg actggaagag 2700 atcccctact aggacaagca gtctcagtca gaatagaacc cctagcaaga caagcagcca 2760 ctccccatca acatttccca gtgggggcca aaccctaagc caggatgaca gtcaagccga 2820 cgccaccacc tctaaggcca ccttacctgg ggaaaggtct tcatcatctt cttccaagct 2880 ggcgtagccc ccagtctcag ctggctcacg ggtctctgtc atgaccgggg gaggggacag 2940 gagacaggag cagagcagca gctgagcagc gtccctcccc ggccagctct ccacagccac 3000 acctccggcc acaagttctc taatacagga tgttggcagg tagagaggga tgctggatag 3060 ggggaaagga aagacctgtg atgattcaat aaatttttac atagcaccca tccccaccaa 3120 gcccaactgt gtgctcactg ctggcatggg gcacagagga ccccagctct gtccctgact 3180 gtctacaggg tcttgactgc aagccctgcc cctctctagg tcttttttt ttttgagaca 3240 gagtetetet etgttgeeca ggetggagtg eagtggtgtg ateteagete aetgeaacet 3300 ccacctecca ggctcaagca attetectae etcagettee egagtagetg gaactacaag 3360 tgtgcgtcct cacgcccggc taattttgta tttttagtag agatggggct tcaccatgtt 3420 ggccaggctg ggctcgaact cctgacctca ggtgatccac atgcctcaac ctcgcaaagt 3480 gctgggatta taggcatgag ccaccgcacc cgtccccctc tctaggtctt aatttccgca 3540 tgtgggcaac aaggctgcct tctggttctt attcagtggg gtagggagag gtgacactcc 3600 aaatattcaa cagtggggac tggtgtgggc accaatcaga actgagagtg gagcgggacg 3660 gataccagge ettaaccett tagttgetgg accatgggga ggtetggggt tggggaagtg 3720 ttatggggaa aaaaaaccct caaactgtgt ttttcctcta ctctcacact atcacaacaa 3780

tcatcaacac agaattetgt gaccaaatgt gtggggettt ttccccacac actacacage 3840 agacaacagc taggtgtccc ctccgattcc attccaacgc tgtccccaca cccagctaat 3900 ttttgtattt ttggaagaga cagggtttca ccatgttgcc cagagctcaa gcaatctgcc 3960 cacttcagcc ctccaaagtg ctgggattac aggcgtgagc caccacaccc gactttttta 4020 aaaaaataaa aataaggccg ggcgcagtga cccatgcctg taatcccagc actttgggag 4080 gccgaggtgg gcagatcacc tgagctcagg agtttgacac cagcctaggc aacatggcaa 4140 acttgtctct aaaaaaaaa aaaaattac aaaagttagc cggtgtggtg gcatgtgctt 4200 atagtcccag ctacctgaga ggctgaggca ggaggataaa ttgagcctgg aaggtcaagg 4260 ctgcagtgag ccgtgacctt gccactgcac tcaagcctgg atgacccatc ttacaaaaaa 4320 10 aaaatttttg ctggagctgc tcacagaact caaggaaatg cttacttaga tttactggtt 4380 tattatagag gatattgcaa agaacaaaga tgaagagatg tgtagggcaa ggtataaggg 4440 aaggggcagg gagcttcacg ccctccctgg ggtgctaccc tacaggaacc ctcaggtggt 4500 tagctatgcg gaagctctcc aaacccagtc ctcttgggtt tttacggagg ctttaagaca 4560 gcagcattgg gcatggactt ctctgaaaag tgtcttaaga ccaacaatca agaaggtggg 4620 15 gaagattaga gtcttgccct ggggcaggaa atggagggca ggaggaggtc agagagattc 4680 tgtttcttca gacctgcccc aggcctaagg tacacaacat tataacaaga gactgtaaca 4740 aaggotgtag gagttaccag ccaggaactg tggatgaaaa ccaatatatt tatatatat 4800 ataccacaag gggggtccaa agtggcagtt agggacaggg agtacttgtg tagcagtgac 4860 acaccaaccc atctggaagt attttaatat ttaaacaatt ggtatggcta tactagtttg 4920 20 tgattatcag ccttagttct gtatcaattg gcaagatagt gtctaggttt gccacactct 4980 agetgtgtag caccaagcaa agaacttaac ttetetagee tgttteette tetggaagaa 5040 aggggettee aggeettaae teaegtaete eecataaeta gaetgggaat tateteettt 5100 gtacagatga ggaaacagac acagaggtga taagtgagta gcccaaggtc accatctggt 5160 aagtggatga actaggattg gaagccagac ctttcataaa atgatttctc agctcaaaag 5220 25 gtttttctga agattcagta ggctcactga tagaaattgc tggtgtgtgg ctggtattcc 5280 atcaagagtg gccattacta ctcccacccc tgcccctcta taaactccag atgttccaga 5340 cctctcatct ctccctgtgc acacaaggcc ttttcacatc tgtgggtctt agtacaccca 5400 actttgttgc ccaggctgga gtacagtagc gcgatctcag ctcactgcaa cctctaccct 5520 30 gcatcagcct ccctagtagc tgggattaca ggcagccacc accaccatgc ccggctaatt 5580 ttttggtatt tttagtagag acagggtttc attatgtcag ccaggctggt ctcaaactcc 5640 tgacctcagg tgatccattt accttggcct cccagagtgc tgggattaca ggcaagagcc 5700 accaegecea geceteette eccetttttg geetggagaa eteettttea ecetteaaag 5760 cccaccacaa acataagaac ctctatactt cttgcccgct gaaatactgc ctctgccagg 5820 35 aagcettetg tgaettetet eteteeetet teaceaacgg acegececeg ecceceacca 5880 accocaccac acacacac cactactgtc ttccactgta ctccctgaca gtagagaacc 5940 aagcagggcc agttgatgca gcctcagcta tatctcttac atgccaaggc ccatgcactg 6000 gggatacaat ggtggaaaat acatggteee tteaaagtet ggatgteaag tttaatgetg 6060 gggactaaag agaaaagctt cagattgaaa cctggaggtg gctggggcaa aggaccattg 6120 gcatcattgg cagggcaact tcctaaagaa agcacctaaa tcttggcttt taaagacaga 6180 40 tttcataatt ggcagaggag aattctaatg ataccctatt gcctacaggg ccccatctaa 6240 tttgggaatt ctactttata ccaagataag attgccagat ttagcaaata aaaacagaag 6300 acatccaatt aatttttttg tttgtttttg ggtttttgtt geggagatgg tgtctcacta 6360 tgttgcgaag gctgctgtca aattcctggc tcaaacaatc ctcctgcctt ggcctcccac 6420 ttcccaaagt gctgggatta caggcatgag ctaccacacc tggcccttat ttatttattt 6480 atttaatttt cttttttggg acggagtgtc actctgtcgc ccaggttgga gcgcagtagc 6540 gegatetegg eteactgeaa cetetgeete etgggtteaa gegattatee tgeeceagee 6600 teceaagtag etgggaetae aggegegtge caecatgeee ggettttttt ttttttttt 6660 tttttttttt gagacggagt cttgctctgt cgcccaggct ggagtgcagt ggcacgatct 6720 50 eggeteactg caageteege eteetgggtt caegecatte teetgeetea geetteegag 6780 tagctgggac tacaggcgcc tgccaccacg cccgactatt ttttgtattt ttagtagaga 6840 tggggtttca ccgtgttagc caggatgatc tcgatctcct gacctcgtga tccacccgcc 6900 teggeeteee aaagtgetgg gattacagge gtgageeace gegeecagee taettattta 6960 tattttttaa gagacagggt ctcgctcagt tgcccaggct ggagtgcagt agggtgatct 7020 55 gtaggaaagg ggcttccagg ccttaactca tgtactcccc cataaccagg ttgggaggtt 7080 ageteactgt aaceteaaac teetgtgete aaggtaceet actageeeet aggagageag 7140 ctgggactac aggtatgcgc caccatgcca ggcttaattt ttacttttt ttttttttt 7200 ttttttttgta gagacggggg tctcactata ttgcccaggc tggtcttgaa ctcctggtct 7260

caagcgatee teetgeetta geeteecaaa grattggtat caetgeaact ageecaaaga 7320 attaatatag ctatgttcca tgtgatattt gggacatact tttctaaaag gttgtatctt 7380 ttggatataa ttgtttatct gaaattcaaa tttaactaga cattgtatat tttatacggc 7440 aaccacacac ctgggacaat caagacattc cctgaagtta ccaggagaca atgcccatca 7500 gectacaett ttecaageee acgteacaea aggeeeette cagagtatte cagaegteag 7560 gtagggccat cccttggttc acaagtccca ctcctaccac gcctatggca gccaaactga 7620 aaggcaaaca cagtgctgga gaccccacaa tgccctgggc ctatagcagt caattcccaa 7680 gatgeceege gtgaacacaa taggeaceeg ttecaatget egageaaaga gaceagggea 7740 aaacetteca etaegegaca ataaeggeea gtteecacaa ttegttgtgg cagttettee 7800 caggatgeet taggectata gegaceaeet teecagaete eeegtgtgga agegeteeaa 7860 gcctccagga cggtcagcgg caggtgtggg ataaaaggaa ccggtctcga caaggatctg 7920 ggacactett teccaggatg caccaggeet acgaetageg gaccgaetee cacagegett 7980 caaggeggag egeteggtte teecaggatg eeccagggeg geacaaaege gtagggggag 8040 aaaaagaage cetegggtea eeaeggeeee agaeegeegg eteeeeggtg aegggagteg 8100 tegeteccat catgeagegg ggeegtageg ceegetteee ggeatgeete gegeaceeet 8160 15 gcccgggaca ctcaccggcg ccggcggccc ccgctccggc tctgcggcgg cggctgcacg 8220 cccagcctct gcgcctgcgt cgcaagtagg gtaggacagc gcgcaggggg cgtgaagagc 8280 ctagggcgct tgcgcggcga gacggactag tcctgtagcg ctgtgggaag aggggctatg 8340 cgcgtcgggc cgtcgacgag acccgcgcgg ggggcgccgt gctttgcccc tcgctgcctg 8400 ggtttacttg gtacagcccg cggcccaaag gaacaagaag ctgaagggtt cgcgcgtgcg 8460 20 tgtgcggggc aggaacgcgc cttacaaaac tgggatgcgc tgggggtgga gggcgctagt 8520 toggactgga tootgggood gaggootgot tatttgoata atootagogo gggacaatga 8580 aaggeeteee geactggaag gagtgatttg catatteeee ggaggggeet tacteeagag 8640 cgcagtgatt agcatatggc gggggcaacc tgagcaaagc gcatgcgcgc agggactgca 8700 gactgacgcg aagtgggtag ccttgtcttc gtaggggatc agtttgcatc ctgagagagg 8760 gcacgaggge caggacccct cccaaccagg ataaaggttt attgatctcc taggtgtcag 8820 gccccatgct ggcggattct gtggtttctg cagtgaacca tactcctgta ctcacggcac 8880 cccagtcgaa ggagatacgc acctaattag acaactacta cccagaaggt cagacctgga 8940 gtgaggaaca cagggggctg tgggagccta agaggcgctt gccccggcct ctggttctag 9000 aaagacttcc aggaggtggt gatccttaag ccaagtacga ataggagcca actagaatgg 9060 gaatgggtet ggeagaatga aetgeaageg eeaaggeeca gaggeeaaaa aaaaaaaaa 9120 aaaaatagaa gcgcatgttt tgattgagga agcaagagca gcttagtatg cctagaacct 9180 aactggagac gggaaatggt tctatagacg atgttagagt tcaactatgg ctacattcca 9240 gtottootgt aagtgacttt gtoacattot ggottaaaac toocccaaag ggatcccatt 9300 aggaaaaaaa aaaaatccaa aaatctttat catggcctca gggctataca cctggtctgg 9360 35 cogtgottat otttotgaco ocacotactt cotootooot coatttotgt coagotocac 9420 cttaccccaa actetttace agetegggee tetgetettg eegtteeete egeetgaaaa 9480 tgcttttccc tctgaccttt gaatacctac tcttgtgctc accattcata tcttggtaca 9540 gatgtcaatc tgagaggctt ttcctgatct ctccataata gcacttacac atttgactgg 9600 agttatggat aaatcgggat tggccatgag ttggtggtgg ttgtaactgg catgaagagt 9660 acatggggct gggcgcggtg gctcacgccc gtaatcccag cactttggga ggccgaggct 9720 ggtgtatcac ctgaggtcag gagcttgaga ccagcctggg caacatggtg aaaccctgcc 9780 tctattaaaa ctacaaaaat tagccagggg ttatgggggg tgcctgtaat ccttgctact 9840 tgggaggctg aggcacgaag atcacttgaa ccctggaggc agaggttgca ttgagtcgag 9900 attgagecae tgeaetecag eetgggecae eeagegagae tetgggtete geetgtaate 9960 45 ccagcacttt gggaggccga ggcgggcgga tcacgtcaga agatcgagac catcctggcc 10020 atoctagaco atttotacta aaaatacaaa aaaaaaaaa aaaaaattag ccgggcgtgg 10080 tggcaggcgc ctgtagtccc agctactcgg gaggctgagg caggagaatg gcgtgaacac 10140 gggaggcgga gcttgcagtg atccgagatg gcgctactgc actccagcct gggcgacaga 10200 gcgagacttg gtctcaaaaa aaagagtaca tgggacgtta ttgtcctgtc tactcctgtg 10260 50 ggtttgaagt tttccataat gacaatggca taccacatca ccatactctg catttatatt 10320 aatagttett atcacaatet gaactttett tgetteettg ttttgagtgt tttcctcatg 10380 aaagetteat gagggtaaga atggagtege eettttteae tttgggttet caatgettag 10440 agcaggatca gatttcagat tagtgtagcg ctgtctttaa cacttaacat ttgcctgttt 10500 tattcaccat ggactctaga actttgagca gcacctggca catcgtaaga ggttattttt 10560 55 taaagttaga ataatacatc taaaatgtac atgaatgaat gagaggcctg ggatgccaga 10620 ctaaagagct ttgacttggt ctaaaggtga tggggagcta ggcaaaggtt ttgagagttt 10680 aactttaatt caaagttccc ttggagacta atgtctgggg taggggggaag ccagggtaag 10740

	ggtccgggcc	atggaatggg	gtagctcagt	cgctatcaaa	aagacaagac	tgtgactatt	10800
	tgqctgaaga	aatggccaaa	cccaggtttc	tggggaggtc	gaggtaccct	cagtgaggtc	10860
	aggaccttct	cctggcctat	actotccacc	agcaaccatc	acactcctcc	ctcccctctc	10920
	ccttagttcc	cctcccaatg	gtacagccct	tgacagcagg	acagacacac	agccacccca	10980
5	aacacttgtt	ctctcctcag	tttaatggtg	gttagtgaga	ttqccaaacc	ccctccccat	11040
-	trecetere	accccgtaca	aaatgtgtgt	ataattttt	gttttttgtt	ttttgtttt	11100
	1220222222	aagggggcaa	aagccaggaa	tagggagagg	ggggtgcaat	ctgatatttt	11160
	catacagaca	tttgattttt	taatatatta	tatataaaac	catgaagacc	acquatcctc	11220
	catacagact	tttcccctc	caacacaca	ctggaggaga	gatggggaag	accccccaq	11280
10	CCCaaactcc	acagagagac	aaatatggat	ccaacacaca	ttagagagaga	aggtagagag	11340
10	gagtgggtgg	acagagagac	aaatatggat	attagagaga	accettaca	ctatctccct	11400
	aaggggagcc	caggaacctg	gggaaggggg	accygagaaa	agggregggg	caccetecee	11460
	cactgeceee	atcaaagtta	tgacacaaag	acacagaacc	actaccean	actictatana	11520
	ccacccatcc	ccccaccgtg	caaacatggc	LLLycaaaga	agtgcccaga	teresttere	11500
	actcttacaa	tggctggcat	ggggtctagg	acccccaaag	adattigigi	tttatagget	11500
15	tgccccccc	accettecea	gaaactgacc	ccctcccac	aagacctggt	restance	11700
	aggggccctg	gccttcccc	agttatcttc	ccccaaccca	atccctactg	cecteaetgg	11700
	acttgggggg	tctggacctt	tggcccctgc	cccctggggg	acccagacct	cegggeeere	11/60
	acttctggcc	cttacagaga	tccaggcatc	caacaccccc	atccctgccc	aagegtetga	11820
	ggtgttagtg	gtgggggag	aagcccacca	tcccagactc	tggtaaatgt	ctttgctggt	11880
20	tccttgcagc	tggcagtggg	ggggacccca	gcccaggccc	aggcctaggc	ctggggtggg	11940
	gatagggtca	qatgaagaat	tcctctttcc	tcttgtgtcc	gtcgctgcca	ttgaggaagg	12000
	cttctcttqc	ttctccctgt	tcatccaagc	cactggcttc	gtgggtcaga	taggaacctg	12060
	agggggtgac	agacccccgg	ggcagggggg	acatatttgt	ggatccagga	gttggacaga	12120
	agtataaggg	aagagggaga	cagacaagac	acatgccagg	cgaaggaaga	gggagaaacg	12180
25	gaacacacag	ggagaggcag	agaaagaggt	aaacagtggc	agagaaagag	gtaaaagcag	12240
	aattaqqaaq	actccaaaag	ctcaccgaaa	gtgccaccct	tatcctttct	cttggaggta	12300
	tttccttqcc	ctgctcccag	cgaattcagc	aattaggaaa	ataaattgtt	ttattcaaat	12360
	ccatgctctt	tttttcccct	aattttttgt	atttttagta	gaaaaggggc	tgcgccatgg	12420
	tacccagact	ggtctcgacc	tcctagcttc	tcaagtgctt	tatccgcctt	ggcctcccaa	12480
30	catactagga	ttacaggcgt	qaqccaccqc	gcccaaccgc	aaatctatgc	ttttaattca	12540
5.0	gcttctaaat	tctacccctt	ttcgagtatt	gtgccgaaag	ccccgccccc	tttgtcatct	12600
	ccaccccaa	tgcggcggga	tttqqaatcc	agagectagg	ctccqccctc	togttaccct	12660
	gactctagg	cccgcctctt	tccgagccct	acaaccaacc	aaccqtaqaq	tccaggcccc	12720
	gecceage	cccttctgcc	gtaccgagca	ccagaccatg	cccactagca	cacatatgat	12780
35	Secognosca	agcagcgcca	ggatgccgcc	cacaatggca	tagggaaccg	acqtctqagc	12840
55	ctctaccacc	gcaccagggt	ctaccagaga	gacacggcac	aggaccaggt	catcagagga	12900
	ccetaccacc	ctggccccat	coctoccaso	cttttaagcc	attctgcaca	catctaacca	12960
	tgacctttta	tgtgccacac	ccctcaaaaa	ttactaccac	cttataatct	cttctctttc	13020
	cacatanta	ttggtttgta	cactacacaa	cocctccct	gagtcatgtt	acattttcct	13080
40	cagatgetty	tratttett	ttaccacacac	gaggtete	ctatotogco	caggetgate	13140
40		ttgttttctt	cigcagagac	gggggccca	ccaegeggce	gggattagag	13200
	ttaaactcct	gggctcaagc	gattettegg	tettteset	caagtttctt	cctccactaa	13260
	gcgtgagcga	ccgcacccag	ccatcccttt	cottengace	ttatata	cactacaaat	13320
	gaaacagagt	ccaagaaaca	ggtccaagtc	CCTTCCCacc	ttgtttaaaa	agtinage	13320
	atttaaagtg	ctgggcccaa	ctaccaaaat	ttetgeeeca	ccgccataga	gctaaacaca	13300
45	gaacagctgt	gtgctagagc	ccattccaac	caccttacat	atttagttca	cataatette	13440
	acaacagcct	tgttatatag	gtgctattgt	ttatttccac	tttactgatg	ggtaaactga	13500
	ggcgcagaca	ggttcggtta	cctgcaatag	aatgcagcca	acccgaattt	gageeeegeg	13200
	ggccagtctg	gtcccaaaac	aaaaagaact	ctgttggctg	ccgaacccct	gagttatgtg	13620
	gcctctttgc	tcaagccccg	ccccgccac	ctggcgcccc	gcccccgccc	tcagtcggcc	13680
50	gcagcctgct	ctcaccgtag	accacaagta	cgtagagcgc	cctcgcatgg	ccgtgcttat	13740
	tqqacqcctc	gcaagtgtag	gtgccgttat	ccgcggatac	cagacccggc	agcgtgagcg	13800
	tctctcccac	ggcctccgcc	ctctccggca	aagactcatt	cccgcggttc	cagcggatct	13860
	ggtttggcct	gggtggggat	aaagtatagt	gagagttagg	aaccgaggtg	ccagcaccca	13920
	attctgactt	gtcaagaatc	tagacatgca	actctcatcc	cgcagggacc	tccaaataag	13980
55	aggetteetg	ctatctcttt	cctttctgga	aaaccaacag	teetgggeet	acttccaccc	14040
	atcaccaagg	tctcaggaat	tctagcccag	gctgaacatg	gtggcttatg	cctgcaatcc	14100
	cagcacttta	ggaggctgag	acgggaggac	tgcttaaggc	cagcagttcc	agaccagcct	14160
	gggcaacaca	gggagacccc	gtcactacaa	ttaaaaaata	ataataataa	taataataat	14220
		· -					

totagecote ceaegecatt ceatecteag caaccaggag totgaggotg cacagettea 14280 gtattgggga gtetgageet ceagatteet eeteeeteag gateeaggag teeaggteee 14340 agatecetat tegtecaggt ecceagetet etecteetea ggacecagga atecaggtee 14400 tageteeetg tttgteeagg teeteagete teteeteett aggaceeagg agteeaagte 14460 cctggtccct gttcttccag gtccccagct ttctcctcct gaggacgcag gaggccccca 14520 gageteacet ggggtteece gtgacageae aegteaacae cagegtgtet eceteeetea 14580 ccacagcttg ggaggcatga atccgggccg tgggggagtc tgttaggcaa aagtaagagg 14640 agagagtagt ttccaagcca tcacgcagga caagggggac cctcgcgggt gcgggtggct 14700 ggcgttggga tecettgggt cetggeeege eggteaetta caetgeaeat ceageaegta 14760 10 ctgcgtctgc ttgctgtgtc cggagggcag cgcctggttc tgcgcctcac agatgatgat 14820 accaccgtcg tccttacggt ccacacgaaa ccgtactgtg cttgccacgc tccagacctt 14880 gccattttcc tggctgctgc tcactcctgc cacaccccgg tcagacactg tcaggccaca 14940 atteeggete catecaceca eccacegag ecaaegecaa ageaggetat ttgccaaget 15000 ccaccectta cccacaggee ecgectettg tectecaage taegeeeete ecctaaccaa 15060 15 gcccacgtgc etecteccaa agetettece tettteacge teatgettte tegtetatea 15120 atccatttaa ttgctatata tataaaaaca taaatttata tatatactta gagacagggt 15180 ctcacaatgt tgggcaggtt gaactcctga cctcaagcaa tcctcccatc tcagcctccc 15240 aaagtgctag gactacaggc gtgagccacc gcgctcgaca tcaaccacta catattgaat 15300 gtccagtgtc tgtgaaaacc tgtggctcct ctccacatat aaacaacctc tcctaagtcc 15360 cacctcctcc ccatcccttg tcagcactcg gcccagggta cctttcagct ccttgcggtc 15420 ccggtaccag cgcagggtgg cagccgggacg ggaccgcgga acgaggcagc tgagctccac 15480 ctegeegeee tetacegeet geteeeggae etceaceaea ggattetetg gggccactge 15540 cgcagggaga agggaagtaa ggggttaaag aaggcacgaa cgtgggctca aagcgatcga 15600 gctgcctgtt cccagcgacc atagggaacc agggtcccag gtggcagggg tcaaagggga 15660 gaggtcagga gccagatgcc catccaggat gttaaaaata gccatggtct gaaagtctca 15720 ggagaagaga gaagcagaga agaaaggagg agaggatgcg tctgacaagg gggagggcgt 15780 tacctagtac cgtgagcgtg gcaatctggt ggtgggtgtc ttctgtgtag agctggcaga 15840 aatagccccc ctcgtcctcc aggcgggcat ctgagagccg gatccgcacc cggcgtgggg 15900 agaactecte aagetqqaaa eqeteateet teaaggetag agagagtgag ggggaaggtg 15960 30 tgaatttcgg gagtcctggc ctcacaagtc ccacccttcc gacaggagct tagagtccag 16020 ccctctgcct cttttctcca gccatatcta tgagtctgag gtgtccaact atttactccc 16080 ttgaggaccc agcattattc aagteeteet geetgeagga ceageagtee gggaccccag 16140 ccctttcttc tccgagaccc aggagaccaa actctcaggt gtgtcctctt tcaggacatg 16200 ggagcctggg ccccagccct ctcttccttt aagactcctg agtctggtcc ccagcactca 16260 35 ccacgggtgc cattgaagaa gagggtctgc cgggctgggt tctggatgac aactatggac 16320 ccatcatact ggtgcagacg gcaggtgatc tcagccaccc caccctcagc cactgtcacg 16380 ttctctgtct gtacttcctg tcctgcccct ggacgattag acaaagagac aggatagaag 16440 acttactgag agctgcaatt caattttttc tttctccctc ttccccatcc aaacctccaa 16500 tecetetett teceeteatt catteeattg caetgaacat tteetgeagg etagagteea 16560 ggacagggag gaaatctgct ccctactcta aaagagctgc agtcaagatt tagtagaata 16620 tgctctaatg agggcagcac agggcacact aggagcccag agcaagggag gactattata 16680 gaattgccta gagagatggg tagccagaga gggctctgca agaaagctcc attggatctg 16740 gatettaaag agtaageagg aggetgageg eggtggetea tgeetgtaat ceeageaett 16800 tgagaggccg aggtgggcgg atcgcaaggt caagagatag agaccatcct ggccaacatg 16860 45 tgcgcacctg tagtcccagc tactcgggag gctgaggcag gggaatcgct tgaacccggg 16980 agttggaagt tgcagtgagc cgagatggag ccactgcact ccaggctggg cgacagagcg 17040 agactctgtc tcaaaaaaa aaagaaagaa aaaaaagagt aagcaggagt tcacaaggtg 17100 tgggagactq ctqtqtqttc accaaqcctc atctttcaca cctgggcaca tgttgtagcc 17160 50 cgtttgcaaa gatagccgta atatteteet gteeetggae atgeeetttg caagttgatt 17220 ttgccattcc tcccattgag aaggcacttt gtcccctact agtctgggta agccttgaga 17280 gttgctttga ccaatagaat ttgctagaag tgatattgag cctaggcctg aagaggcctt 17340 gtagetteca etectgeeet aagaetgttg catgaagata eecagaetag tgtetttgca 17400 gatgaacaat catggtgaaa gagaagccca gccggcagcc agcaccaatc gccagctgtg 17460 tgagtgtggc catcctggat catccagccc cagctgcccc accagctgac agcagccaca 17520 caagtgaccc cagttgagac caataaaaga tctgcccatc tgatacagcc caaactgctg 17580 aaccccagaa tcatgaacaa ataaggtggt ggttgtttta agctcctaag ttgtgggtga 17640 tctgttctac tgctaaagtt aactgataca atacataatt aggctatact tcccagcatc 17700

```
ctttatagtt aggtggggcc atgtgaccaa ttctggccaa tgggatgtag gtggaagaga 17760
     aacacetett geageetgae eeateteeet cataateett cacactgget gaacagagag 17820
     gactccaagg agcctagagg agggcagaat cacaagccag aaggaacctg ggtctctaac 17880
     tgactgtccc ccatgacccg cctgtatagg actgtgatat gagcaagaaa tatacctttt 17940
     tgttaagcca ttgagatttc aggggtgtct gttacagcct ttaacctacc ctgattaatc 18000
     catcagaaaa acaaggtggg gaatctagaa ccatcagaga aaagcattta ggaaagctga 18060
     aagccaagac taatcatcag cattaatatc atcatctgtt gtcttcaaaa taacaataac 18120
     ccccatagct accaattatt aggtacttgc agtgttagtc cctgtgctaa gggcattacc 18180
     catataactt acctttaatc ctcacaatcc ctgtgtaagg tagacatgat tattatcatt 18240
     attattatta ttttgggaca gagtattgct ctgttgccca ggctggagtg cagtggtgtg 18300
     atctcagctc attgaaacct ccacctccca agttcaagcg attcttcagc ctcagcctcc 18360
     caagtagctg gaattacagg catgcaccac catgccgggc taatttttat ttttagtaga 18420
     gacagagttt agccatattg gcctggctgg tctcgaactc ctggcctcaa gtgatccgcc 18480
     tgcctcagcc tcccaaagtc cagggattac aggtgcgacc caccgcgcct ggccaattat 18540
15
     tattattatt tttaatttga gacaaggtca ggctggagtg cagtggcacg atctcagctc 18600
     actgcaatgt ctgcctccca ggctcgagtg atcccacctc agcctcccca gtagctggaa 18660
     ctacaggtgc acaacatcac acctggctaa cttttgtatt tttttagaga cggagtttca 18720
     ccgtgttgcc caggctggtc ttgaacttgc gagctcaagt gaactgcctg cttcggcctc 18780
     ccaaagtgct gggattacag gcatgagcca ctgtgcccgg cctgcgctat tattatcccc 18840
20
     attttgcccg gcctgcgcta ctattatccc cattttcccc cattttccatt tttcttttct 18900
     ttttttttt tttttttt tgagacattg tcttgctctg tcgcccaggc tagagtgcag 18960
     tggtacgatc tcggctcact gcaacctcca cttcccgggt tcaagcaatt ctcctgcctc 19020
     agcctcccaa gtagctggga ttataggcac ctgccactgc acttggctaa tctttgtgtt 19080
     tttagtaaag acggggtete accatettgg ccaggetggt ctggaactec tgacetegtg 19140
     atccaccege eteggeetee caaagtgetg ggattacagg ettgagetat egtgteetge 19200
     tcccattccc attttatagg tgagaaaatt ggcccacaga gatgaaatga cttgcccaag 19260
     ttcacagcca agagtggcag tgccaaaatc ttcgtccaaa tctctgattc tgtatcctga 19320
     atctgtatat ccactcctgg ctgtctggat taagtgtcca tcattggcag ggggttgtga 19380
     gagccgcttg tgatgggcct cgaatgccaa cctaggagat ttgctttcat cctaagggcc 19440
30
     agtgaaggtt ttgaagcagg aatatgccat gattagatct ggctatttgt ctttaagtgc 19500
     tggataacta tccatgtctt ttacattcag gtgctgggtt gcattcattc aggagtattt 19560
     cctgagcatc acgtaggttt tcaggggctg agtagtcaga gatgagttag atgaggtccc 19620
     tgccctttaa gatttatggg aaggtaggaa ccaatcacgg taatcaaaag tgttatgtgg 19680
     ctgggcacgg tggctcacac ctgtaatccc agcactttgg gaggccgagg tgggcggatc 19740
35
     acaaggtcag gagttcgaga ccagcctgac caacatggtg aaaccccgtc tgtactaaaa 19800
     atacaaaaat tagccaggtg tggtggtggg tgcttgtaat tccagctact caggaggctg 19860
     aggcataaga atcgcttgaa cctgggaggc agaggttgca gtgagccaag atcgcgccac 19920
     tgcagtccag cctgggtgac agagcaagac tccgtttcaa aaaagaaaaa aaaaaaagaa 19980
     ataaataaaa gaaagtgtta tgttttctgt aagagggtag gtaacctaat ttggaagttg 20040
40
    aggggtagaa aagattattt ctgggggatg gagacagaga cttctggctt cctattctga 20100
    catccatttt tccctttctc ctcagtaaaa gaaaagaaca ctggttgtat tttatggttg 20160
     cactatgtcc agcagaaaaa ggcattcctc agtctccttg cagcaaggta aagccatctg 20220
    ataaaatttt gtccagttgg atataagcca aaatgttgcg tgacaatttt gggaggactt 20280
    cctgaaacag gtggacaaac cctttttcta ctgagtcacc tttgtgccac ctggaactaa 20340
45
    cagtgtgacg cgtggaattt aggcagccat attgaaccat gaggacaaga gcagtgggga 20400
    tggcggaacc aagagctgga aggtgcctga gtctctggtg aagatgtgga gctgctgtaa 20460
    cagccctcaa ctcctagttc tggacttctt ttatgtttta gtgtaacgct ttgggtattt 20520
    ttatttttt aatttattt agagatgagg teteactatg ttgeetagge tggaeteaaa 20580
    ctcttatgct caagcagtcc tcctgcctca gcttcatgag tagctgaaac tatagcactt 20640
50
    tgggtatttc agccactgtt tgaggttttt ctagcacctc ctggaatatc aagcttaaca 20700
    tgtccaatcc ttgccccaga tattttcctc cccaaatttt ctcaatctca ataaatgtca 20760
    CCACCAtcca cotggttgct caggtcaaaa acctagaaat cattcaagtt ctctcccttt 20820
    ccctcatccc caatatccat tccatcagca acatctgtcc attctacctc caagacatat 20880
    cccagatete ateacettig tetgeetete etaceeteae teteatecag cateatecet 20940
    cacctggact ctgcaaaagc ctactcgtgg gtctgtctgc atccctgtct gcctcctcca 21000
    gggccattct ccacccagtg gccggatcga tttttcaaag aggtaaatca gatcaattca 21060
    cctttctgct taaaaccctc cgagggctgc ccgtaacatg tagaataaaa tagagacccc 21120
    ttcccgggga cttcaaggtg ctatatggcc tggccccttg ctgaccttac ttcactctgg 21180
```

getegetage ettgetgtee etcaaacatg etgagetege teccaccaca gggeetttte 21240 cettttette ettetgeetg gaatgttett etceccacet eccaageece atetteecag 21300 ggctgactcc tgttcccatt tgggtctcaa atcatatcag taccttctca gagaggcctt 21360 ccctcactgc tcatcccttc acctttagaa cactttcttt tcttttaaga gacaaagtca 21420 gcccagtgcg gtggctcacg cctgtaatac cagcactttt gagaggccaa ggcgggcaga 21480 teaceteagg teaggagtte aagaceagee tggccaacgt ggcgaaacce cgtetetaet 21540 aaaaaaatac aaaaattagc taggcagtgg tagcccgggc tactcaggag gctgaggcag 21600 aattgettga acccaggagg cagaggttge agtgageega gattgageea etgeaceeca 21660 acctgggtga cagagagaga ctotgtotoa aaaaaaaaaa aaaaaaaaag agacagggta 21720 ttgctctgtc acccaggctg gagtgcagtg gtgcaatcat ggctcactgc agcctcgaac 21780 tcctgggctc aagccatcct cccacctcag cctcctaagt agctgagatt ataggctcct 21840 cccaccaca ctggctaatt tttgtgcttt ttgtggagac acagattctc catgttgccc 21900 aggotggtct ccaactcctg gggtcaaagg atoctcctgc ctcggcttcc caaagtgctg 21960 ggattacagg cgtgagccac tgcgcctggc ccagaacact tgctatttcc tcaccattgc 22020 15 tttatttctt ctatgaagat ttcactggaa ttatcagatt aatttgctta tttgtttact 22080 gtctgtttgt cacccatgac tggaatgtat actctaggaa ggcagggata taatccaatg 22140 ggtttactgc tgcaccccta gtacccagaa gagtgcttgg cacctgataa gtgtctgggg 22200 aacttgctac atgaattaca tgtgtcagat gggatatctg ttcgtctttc ttctctcttt 22260 20 taaggteteg etetgteace caggetagag tgeagtggtg caatcatgge teactgeaac 22380 cttgaacatg tgggctcaag cgatcctccc acctcaggct accaaatagc taagactaca 22440 gaggtgcgta gctatgccca gctaattaaa aaaaaaaaa ttttttttt tttttagaga 22500 tgggggtete aatatettge ecaggttggt ettgaactee taggeteaag caateceeet 22560 gccttggcct cccaaagtgc tgggattata ggcatgagcc attgcagctg gcccagacag 22620 aatotoattt cagooogaca actttgtgac atoattattt toatottaaa cacctaggtt 22680 gateceaget caaccacttg ceatetgtgt gacetgtggg caagtgacet tacetttegg 22740 agcctcagtt gccccatcta taaaatggga atgatgccag tgcctgcctc ataaggatga 22800 gccccgctcc tgaagctcag ggagccctct ctgcaaggct gttttagtgc aacctccgga 22860 aacatgccca tgcatgtgaa aactggcatg cacattctgg tgcttttaaa aacatctcga 22920 30 agectateca cagatectgg aceteaagae tggtteagtg etagecece attttacaga 22980 tgtggagaat gaggcttagc gggtcccagg caagtcagtg gcaaaactca ccatctcctg 23040 ggagccatca ggttcctctg gatctgcccc caccaaattt atcccctgct ctctgcttga 23100 gggtgcacat ggggtgaggg tgggggtctt ttgttttact ccctcccct cctgaggagt 23160 cagtaaccaa cagtgtctgt gcctggaata ttaatgtctc agcagctttt gtttgggggg 23220 35 ttgggggtgg tgggggggg actttctggt cagagagggg ctgagctttg gggactgagg 23280 cactggccct ttaaactgtg ttgacagcca ggagtcgtca tggggatggt gcttggaaaa 23340 ggggacaggg agggtttggg aaagagtggc ggagcaggta atgcgtaaga cccaggaatc 23400 cagececcaa etaceteete teecaggaee caggagteta ggeteecage eceteeteea 23460 teaggtteca ggagtetgga acceeggett ettteegeet tagacceagg aatteageee 23520 40 ccaaccacct cctctctcag gttcccgaaa tccagacccc tagcccctt ctcgatcagg 23580 acccaggagt ctgggctgtc agcagcccct tccttcaaac ctaggagtca gagcccccag 23640 contenenta gertagacae aggagtetgg geotecagee ecotectect teaggaceea 23700 ggagccaggg gtccagagta cacagctggt ggatgtttcc acggagacta agcagggtgg 23760 ggggagcgct tcctgggtcc tgagtcagcg aatacccaag ggagtctcaa ggtcatagtt 23820 45 cegggaaggt caccaccacc cectetgtat cegeteecca gggggeteet ggcateetge 23880 ctccttcccc cttcctcct tagggaggtg gtacatccct gcgtcctgac tgaacccccc 23940 teageeecce ateaatggeg gagteegaac ateetegeac aaagegteaa ttetteecca 24000 gctcagcctt gtgaaggege ctgtattege aggacetagg cgtcagggte teageceete 24060 ctccctcaga aacctgcagt ggaatccccc gcctccagcc ccttcctccc tcaggaccca 24120 50 ggagtctgta tcctcatccc ttcctccctc aagacctagg agtgtggact cccagcccc 24180 ttttccttcc ggacacagga gttccagccc tcggccctct cctctcttaa acccaggggt 24240 ctaagacccc agcetectec teeetcaaac teaggagtet aagateecag geeeeteete 24300 cctcagactc aggagtctaa gatcccaggc ccctcctccc tcagactcag gagtctaaga 24360 ccccaggccc ctcctccctc agactcagga gtctaagatc ccaggcccct cctccctcag 24420 55 acccaggagt ctaagacccc agccctcct ccctcagact caggagtcta agaccccagc 24480 ccctcctccc tcagactcag gagtctaaga ccccagccc ctcctccctg gacccaggag 24540 cctaagacct cageceete eteettgaga eccaggagte taagaceeta geteeeteet 24600 cetttagace cattagteca ggececcaga eceteeteca teagacecag gagtecagge 24660

ceccagecee tectecatea gatecagece etecteteet gaaaaetttt gaetetaaet 24720 ccccagteet caaceeetag aageacagte etgeetttee teaateetet gteeeeteee 24780 atctggggac ctaggcatca ggtgggggg taggggtgag tcagcaacct cacacacaa 24840 gtccccgctg tggcccccac attcctggga tattcgggac tccctggatt ccaggcctca 24900 ggcccagcca gggagtgggg agtcccccag aggtcctccc tgggtgtggg gtacgagagg 24960 aattootgot cogggaaggg tgcaggootg cactgagoto cototgtoog aacotocacg 25020 occagigece tetaticace eceteticee agaagagece aggeteagea ceigeceett 25080 gccccactgg gtgcccacgg aggagcctgc gtgcctgctc cctatgggcc tggggtctgc 25140 acaggeggaa atcagtgggt getteegtte tgatgecaca ggecattgga tgetggeggg 25200 totgactgto todaggodad occodaded todagagag agaaagotgo otttgtgtto 25260 tecaagatgg ggacaggeea ggetegeaeg acattaaece ageettagge eccageeetg 25320 ctgtgtctaa ggtcttggaa tccactgcag aacctgaccc ccacccccag gctctgggga 25380 cacaggcgcc tggctcatgg gtgggtgggt gggggggtca gtgatagaaa cctccaaaac 25440 ctgttccttg gggtgactca caatggaggg agggtccccc tattctcaag agtggctggt 25500 cagaatttta gcaggaaaaa gtgagtcacc ctgggaagga aacattattt agggaccaac 25560 aactgeceec tecacaagae eeetcaacte etaatageet etetattett tettigtatt 25620 ggatatotgt ttoototoot cotttotgtt ctaccoagtt totggotgcg ggtoccattt 25680 ctgcctgggt gcatccctgg gcaggcaacc catccctccc tcttgctttc tctcctctgc 25740 ccaccetgga teettetttg ggcataaate teatettett etgetatget cagaagatga 25800 atgaaccagg agagagagaa catgttttta aaatggegea aatgeaceee ateteeeeeg 25860 attectgetg getgggeaag gtgagagagg aagaagtgae taagagagaa atgtgggaae 25920 aacagatacc ccctaaaatg tggtagccaa ggccactgag aaatatccaa tggaaaggag 25980 agcaggaagg gccctccaag accacatgct acagcctcct accccatgct ttacagaacg 26040 ggaaagtaag geccagagag ggacaaggac tgatgcaaaa ttatactaaa gggteetggg 26100 taaggettgg acceaagtte ettageteec agetgagage tetteecatg acaceaaget 26160 25 cagtttctac tggtaaaagc cacatactat ttactttaga gaaagtttac agagagggtt 26220 agggtgccag gaagcagtga cttggaaatc aaacgaggga cagggctgta gacctaactc 26280 ccagaagcac cagagaaagg cttttgcacg gggcgggtgg tcaccttaag ctatattctg 26340 atcctgagaa ttcaaagtct gatgattcta agctgtcagg attctaaatg tcatagatgt 26400 caagatccag gaactccaag acatcaagat ttcacgattt ttaagacgtc aagatgctag 26460 catgctaaca ccatcacggt tctagaactt taaaggtgtc aagattctaa agccttctgg 26520 attotagaat cotgtagatg toagoattot aaagtacoat caggttottt atttactgga 26580 ttcattagtt ccaggattct atgagcctgg tgtttagcct aaaaaataaa gataaattaa 26640 aattgatgga aatgtcactg aggtaccaaa gttctcatct gggaaattgt ggcatgtctg 26700 ttgtaaagaa aggaggtaat gatgcaagtt ctaaagcagt cacagaagac tagagaagaa 26760 35 agaaagacag tgagaggaca getttgeece teateetgge egaggtgagg atggetetge 26820 ctcaaaccct ggagtgggga acatgtaacc gcactcaact tgccagaaac cccttcacgg 26880 tetgagetgg egtteeettt catgteaetg agtteaaeat eeteaettta cagaaagaga 26940 aacagaagcc tggagagagg aaggtgttta ccattggctg cgatggcaaa tggcaagagc 27000 caagatttaa gcccaggccg ccagccccat gccacctggt tataactcct ctcaccaatc 27060 40 tetgeegaae acceageest estgettetg estagecace ttecaatest etgtteette 27120 caaaagtggc cttatccacc agggaggggt gacccgtggc aggttcaaga cttacacagt 27180 gtgagagtgt gtgtgggtga cattteetga cettgteece atteteaggg teacceaace 27240 togggggtot coagottoto acagtgtgtg atgagggtat gtggatggot cootggatgt 27300 cctggacagg ggcttctctg tgagtcaagc ctgggtgtgt gaatgggtga gcagggtttg 27360 gagaggcatt cgctgaatcc acgtgtgtgc ctacacgcca aggtccccca ttctcacttc 27420 cccacacaca tgcacacaga tgttcccctc cagggetett tagaatgccc tgcctgactg 27480 aattootott caggggcaca gagggataga gagagggagg aaggtaggat gggaatggga 27540 gatcccggga tggaggctgt aagcgtagag agaggaggca cagcagaaag acagggatgg 27600 agatagtggg acagagaagg gggaaagaga caggtgacag aaagggttag agaaacgagt 27660 gacagaaaga caggggacag agacaagggg atggggcaga tagggggacag agaaaaaggg 27720 acagaaaaac aagggtgaca gcgagacaga gacagggacc aagaataggg gcagagaggg 27780 agggcagaaa teegggggaa agagaataga caggatgatg gaggggacag agtgacccag 27840 gaaaagggga cagagaccag gggacagagg taggggacaa agacagaata gatgaggaac 27900 accgaggcaa gaagagaggg agacagacag aaggagggac aggacttcga gactgaggga 27960 tagaggacaa gggtaggggg acgaggagcc agacgggggg gttcagagac gggcggacag 28020 agggacgcag agactggaca gaaggacagc gggaccggcc tggggagggc ggacttgtgt 28080 gtgtaggggg gtctcgggcc ctttgtcccc gccgggatcc agcctgcgcg ggtggggggg 28140

ctgeggeacg geggeeggge eccgegeee etceeeget egtegeteee ggeteegge 28200 cegegetgeg ctttgteeeg gggagggge ceggeeegge ceegegegea ttgtteggee 28260 tetgeggeee egaggetgee gggetgteae cacagegege eeecegeeee ageeeggeeg 28320 geogaccog geocogaco etacotggeo egeogaggo egeocacago ageagcageg 28380 gecactggaa gegeeggee eggeecatgg tgeegeegee geegeegeeg eegetegete 28440 ceggecegge acetgeaceg ceeggecge cegeceegee eccegegeee egececetge 28500 ccgcccgggg gcggggcgcc gaggccgggg cggggccggg gaggggaggg ggagacggag 28560 gagaggcccg gagacaatcg gggggacggc acggtggggg aacggtgcgg ggtgcgaaag 28620 ctggagagga gaggggtgag gagggcggga aggggtgcgc gggagggcga cagcggcgtg 28680 10 ggagcaggtg ggggatctcg gtgagcgcgg gaaatggagg gtgttgggtg agggtgctgc 28740 gtgcgggccc aggtgctgcg cgcgagggtg cggagttgct ggcatgcagg gtgcttgcgc 28800 tgcgcggagg ggagggtggc agggtgttgc tggaggctgt gcgagggtgg gggcgcgggc 28860 gtcgtggggt gcggtgtgtg cgaagggaga gcgtggccag cgtgacgggg gagcgtaagg 28920 gagggagtgc gacgtgggaa aggtgagtgt gagaggcgtg ctgcgggcag gtgggtgtct 28980 ggagtctagc gagaggctgt gagctgagcc accgggacag gggaggctgc agctggaggt 29040 ccggagggtc cggaggtcga ggcaggtcaa ggatctccca gggcagggcg aggctggggc 29100 tcaggagtgg ggtggggtca gttccctccc tccctctctc ctgtcctgac ctgaaaaccc 29160 cgtgtttccg cgtcattctc cgggaggggc cccctgaaag tgaactaact ggaaggaagc 29220 ctgaatcetg ggtcccagga gggagaggct cctgtgaaca ccttccaagc cctggcgtcc 29280 20 cetetectee etgetgtete eetgeeeeag eeteteteee tetetetgea tgtatttgee 29340 tetgecette etetetece atetttgagg gtgacteace cetecagaet taggtecett 29400 ctccctcctg ggagtgggtt tccctgagcc cacttctgtg acaccctgta gacctgatgc 29460 gggatcatta cctatgggac ccagaaagag tgagaaacca tggaaagaag gcctcgacct 29520 ctctcatgcc catttgtcag gcaaactgag gtccagaagt gccaattatg aacatctttc 29580 25 ctteccccct ccccctccc cgcccagacg gagteteget ctgttgccca ggctggagtg 29640 cagtggcacg atttcgactc actgcaacct ctgcctccca ggttccagtg attctcctgc 29700 ctcagcctcc cgagtagctg agattacagg cgcccgccac catgcctagc taatttttat 29760 atttttagta gagacggagt tttgccatgc tggccaggct ggtcttgaac tccttacctc 29820 aggtgatcca tetgtetgge eteceaaagt getggattae aggegtgage caccatgeet 29880 30 ggctgaaaat ccttactttt tattccgact aaaaaatttt acatccagtc ccacaaggga 29940 cttcagcttc acacaccctt tctgtcctca gtacccagct cccagtatcc tttctgacct 30000 caaaaccata gctaccatca accettgtgt cccaggacca tggctcccag tgtcttctct 30060 gtcctcaggg tccaagctcc catcaactcc tgtgtcctca ggaccacggc tcccagcatc 30120 ctctctgtcc ttcaggtcca agctcccatc aacccctgtg aagcaggacc atggctccca 30180 gcatcetete tgteeteagg gteeaagete etateaacte etgtgteece aggacgatgg 30240 ctccagcaat cctctctgtc ctgagagccc aagcttctaa ctgcccctgt gtccccagat 30300 ccatagccct gagcaacttc cttcttttc agtcctcagc ttcccagctt ctgtagactt 30360 gggaagagat agtetetaat cetettteea gggeteacat tetgtgaett ttgetagatg 30420 ggagaggaat gtttgatctg cctttggaat actggtccaa ggggtaacta gtagttgcct 30480 40 tttcccgcag gagccaatag gcccgctcac tctgtgctct gacagatgtc tcctgctcca 30540 gctgaagggg aaccttggga gatgttggtt tggttctcac ctgtcatcct taagtcccac 30600 cattccatgt gaagacatca caagagtagt ggtcctgacg ggcgcgttgg ctcacacctg 30660 taatcccagc actttgggag gccaaggtgg gccgatcact tgaggtcagg agtttgagac 30720 45 ttagcaaggc gtggtggcac gtgcctgtaa tcccagctgg tcggaaggct gaggcatgag 30840 aatcccctga acttgggagg cagaggttgc agtgagctaa gatcatgcca ctgcactcca 30900 gcctgggtga cagaatgaga ctcagtctaa ataataataa taataataat aataataata 30960 ataataataa taaatagaat agtggtcctg tccccatcct acttcagggt accctgtcca 31020 ttagggattt agtgcaagtg acagcaagtg caacccaact ggtttgagag aaagagaact 31080 50 ggttcacaca taacaaaaag tccttctatg gctggctttg gcgaggtctg tcaatctctg 31140 tectaaggat geatggetee ceteetgtag caagatgget ggeagatace cetggggeea 31200 gattcatatt tggggtgatt aagattctgc aagagagaga caacctttat ttcacacagc 31260 ttttcaattg ttgcctgtcc ctggtgagac tcggagacct agctcttgcc tggtttctaa 31320 actttcaata acaccgtttt tgcttaagtc agcacaaaca gattttattt cttgcaagca 31380 aagatteetg aacaacaact teagageegt taacaatgag gteetgatea caagetatgg 31440 tataggacgt gagaaatttg teeetageet caatatetge tggagggeat catggaataa 31500 gtatttctat cctctgatcc ccactgtagg gcatcatggg atatataatc ctaaccttca 31560 atctctgcca tagagtttca taggcaatgc agtcctagcc tcaatatgtt gtagggaatt 31620

	atgggaaagg	tgaaattatc	ctcaattata	atacagagca	tctcagaaaa	tgtcgtttta	31680
	qcctcatctc	tgctgtaggg	catcatggga	gatatacttc	tggcccaatt	tttgttgtaa	31740
	gttgccatag	aagatgcagt	ctttccttcc	ttcccttttt	tcttttcttt	ctttctttct	31800
	tttttttt	ttttattatg	tagagacagg	gtctctcgct	atgttgccca	ggctggtcct	31860
5	gaactcctgg	gctcaagcag	ttctcctgcc	ttggcctccc	aaagtgctgg	gattacaggc	31920
	aagagccatt	gcacccagtc	ccttctctcc	tttctttctt	catcacctgc	catattccag	31980
	gcactaggaa	taaatcatca	agtaaataaa	cggccttacc	ctccctggca	attataatgg	32040
	ggaaagttag	ctaaaaacaa	acaaaaatta	ctgttccatt	taaccatcgc	tgaataacaa	32100
	aataccccaq	aacgtagtgg	tgtgaaacaa	caacctttta	attttatgat	tctgtgagtc	32160
l	aggaattgga	gcaggattgg	tgtgtatctg	cttcatgatg	aactggagcc	aaaaatgaac	32220
	tagctggaac	agctggagat	ggaggggagg	ggcatcaagg	gccatatatc	taaggctggt	32280
	ggttggtgtt	gtgggttttg	aatagtgtcc	tccaagtaaa	atatatgttg	aagttctagc	32340
	ccctggtatc	tgtacatgtg	accttatttg	gaaataaaat	ctttgcaaat	gtaattcact	32400
	tttttgtttg	tttgtttgtt	tgctcgagac	tgagtctcgc	tctgtcaccc	aggctggagt	32460
15	gcagtggcat	gatctcggct	cactgtaacc	ttcacctcct	gggttcaagc	gattctcctg	32520
	cctcagcctc	ccaagtagct	gggattatag	gcacgtgtca	ccatgcccag	ctaatttttg	32580
	tattttcagt	agggacgggg	tttcaccatg	ttggccaggc	tggtctcgaa	ctcctgacct	32640
	caaatgatct	gccacctcag	cctcccaaag	tgctgggatt	ataggcatgg	ggcactgcat	32700
	cctgcccaga	tgtgattaac	ttctaacccc	tggtatcttt	gcatgtgact	ttatttggaa	32760
20	ataaggtggg	ttttttttt	gtttttttt	tttttttga	gacagtttca	ctttgtcgct	32820
	caggctggag	ttcagttgca	taatctcagc	tcactgaaac	ctctgcctcc	gaggeteaag	32880
	cgatcctccc	gcctcagtct	cccgagtcac	tgggactacg	ggcaagcgcc	accacacccg	32940
	gctaattgtt	gcagtttttg	tagagatggg	gttttgccat	gttgcccagg	cggtctccaa	33000
	ttgccaccct	caagcaattc	atccgcctcg	gcctcccaga	gtgctggaat	tataggtgtg	33060
25	agccatggcg	cccggccaga	aagtctttgc	agatttagtt	gaattaatga	ctaaatgttt	33120
	ccatgctgag	ttagagtggg	ctctaaatcc	aatgattgat	atggggttat	aaggagagat	33180
	atttggagac	atagccacag	tcccagggaa	ggtggacatt	ggaagacaga	ggtagggatt	33240
	agagtgatgc	agctacaagc	caaggaatgg	caaagattgc	tggcagtccc	tcagaagcaa	33300
	aggagaggca	aggaagggtt	cttcccctga	gactttttt	ttttttttg	agacggagtc	33360
30	tcactgctgt	cagcctcagc	tggagtgcaa	tggcgcgatc	teggeteact	gcaacctctg	33420
	cctcccaggt	tccagcaatt	ctcctgcctc	agcctcccga	gtaactgaga	ttacaggcac	33480
•	ccgccaccat	gcctggctag	tttttgcatt	tttagtagag	atgggatttc	accetgttgg	33540
	ccaggctggt	ctcgaactcc	tgacctcagg	tgatccaccc	geeteggeet	cccaaagtgc	33600
	tgggattaca	ggtgtcagcc	ccggagactt	taaaagcatg	getetteece	tgaegettta	33000
35	aaagcgtggc	tetteeegtg	agacttcaac	accttggttt	tggacattta	gcattcagaa	33720
	ctgtgagaga	acaagtttct	agtgtgtgtg	tgtgtgtgtg	tgtgtgtgtg	egegegegeg	22/00
	tgtgtgtgta	tgtgttttag	acagaggctc	attetgttge	ccaggctgga	graceagrage	33040
	tcaatctcgg	ctcactgcaa	actccgcttc	tcagattcaa	gtgattetta	tgccccagcc	33300
	tcccaagtag	ctggaattac	agaggagcgc	catcacagcc	ggctatttt		33300
40	tttgtacttt	tagtagagac	agggtttcac	tgtgttggcc	aggetggtet	tatasaaaaa	34020
	gcctcaagtg	atatgcctgc	cttggcctcc	caaagtgctg	ggattacagg	tgtaagecae	34140
	cacacetgge	ctaagtttct	gtgtgtgtgt	gtgtgtgttt	atagastast	ctccactcac	34200
	tttgagtgga	gtetegetet	gttgcccagg	tatastasst	graggeargae	agtagetege	34260
4.5	tgcaagetee	gcctcccggg	ttcacgccat	atttttata	tttttaatag	tasasaaatt	34320
45	actacaggca	cccaccacca	cgcccagtta	attttttgta	tartagagag	costcagggct	34320
	tcatcatgtt	agccaggatg	gtctcgatct	ectgaeeteg	cgateegeee	tataatttta	34300
	cccgaattgc	tgggattaca	ggcatgagcc	accaaacceg	tttttt	ttaagtatta	34500
	agccaccttg	cttgtaagat	ttgtgtgtgt	gigilitaa	atateettt	ccaagcacca	34560
50	tgaatacata	atagtggtgt	atatttacag	gacatatgta	atacyguitt	gggctctagt	34620
50	gttttttt	tggagacaga	gtctggctct	getgeedayg	ccyyaycaca	grageraggar	34680
	catggeteac	tgcagccttg	acctcccggg	cccaagggat	atttttt	attttagtg	34740
	tgtaactagg	accacaggca	tgccccacca	catecageca	tecteseete	acceptate	34800
	gagacgaggt	eccaetgtgt	tgcccaggct	gattutgadt	accactatas	ctateettee	34860
55	CCLLECTCAC	cccccaaag	tgctaggact	tagtttataa	antttataat	aatttateee	34920
55	acgatgtttt	yacacaggca	cacaatgtgt tatagccaag	trtcctattt	cttctctata	tcacatctcc	34980
	tagagetage	tataasaat	ggcttcttca	cccacttata	taatacctaa	actasastas	35040
	ctossacato	tacacatata	tctccacatg	acatttatac	atgagtaget	tagacttect	35100
	ccyaaacacc	rggggcccca	Lucuatacy	guartialat	argagiagei	-22200000	22200

```
cacagcatgg tggtctcagg gcagtagtac ttttacatgg caaccagctt ccccagagtg 35160
    agogttotaa gattoagaaa gtgaaaaatg aaagtttott aaaacttggt tocagaacat 35220
    agcacagcaa aacttccacc acattctact ggtcaaagca gtcacagagt cactcatatt 35280
    caagaggcag aagtacagac ctcacttctt taagccacta cagtgacagg tggtgatatg 35340
    tcattagaga aagccctaaa caagaacctt gtccctcacc tgcccccaaa taccatggaa 35400
    gatgtctttt tttttttt ttttttttg gggatagtct cactgtgtca tgcagtggtg 35460
    tgatc
10
    <210> 57
    <211> 14327
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
15
    <400> 57
    agagcggcgc gggccgggcc atggggtggc gggcgccggg cgcgctgctg ctggcgctgc 120
    tgctgcacgg gcggctgctg gcggtgaccc atgggctgag ggcatacgat ggcttgtctc 180
    tgcctgagga catagagacc gtcacagcaa gccaaatgcg ctggacacat tcgtaccttt 240
    ctgatgatga gtacatgctg gctgacagca tctcaggaga cgacctgggc agtggggacc 300
20
    tgggcagcgg ggacttccag atggtttatt tccgagccct ggtgaatttc actcgctcca 360
    tcgagtacag ccctcagctg gaggatgcag gctccagaga gtttcgagag gtgtccgagg 420
    ctgtggtaga cacgctggag tcggagtact tgaaaattcc cggagaccag gttgtcagtg 480
    tggtgttcat caaggagctg gatggctggg tttttgtgga gctcgatgtg ggctcggaag 540
    ggaatgcgga tggtgctcag attcaggaga tgctgctcag ggtcatctcc agcggctctg 600
25
    tggcctccta cgtcacctct ccccagggat tccagttccg acgcctgggc acagtgcccc 660
    agttcccaag agcctgcacg gaggccgagt ttgcctgcca cagctacaat gagtgtgtgg 720
    ccctggagta tcgctgtgac cggcggcccg actgcaggga catgtctgat gagctcaatt 780
    gtgaggagcc agtcctgggt atcagcccca cattctctct ccttgtggag acgacatctt 840
    taccgccccg gccagagaca accatcatgc gacagccacc agtcacccac gctcctcagc 900
30
    ccctgcttcc cggttccgtc aggcccctgc cctgtgggcc ccaggaggcc gcatgccgca 960
    atgggcactg catccccaga gactacetet gegacggaca ggaggaetge gaggaeggca 1020
    gcgatgagct agactgtggc cccccgccac cctgtgagcc caacgagttc ccctgcggga 1080
    atggacattg tgccctcaag ctgtggcgct gcgatggtga ctttgactgt gaggaccgaa 1140
    ctgatgaagc caactgcccc accaagcgtc ctgaggaagt gtgcgggccc acacagttcc 1200
    gatgcgtctc taccaacatg tgcatcccag ccagettcca ctgtgacgag gagagcgact 1260
    gtcctgaccg gagcgacgag tttggctgca tgccccccca ggtggtgaca cctccccggg 1320
    agtocatoca ggottocogg ggocagacag tgacottoac otgogtggoc attggogtoc 1380
    ccaccccat catcaattgg aggctcaact ggggccacat cccctctcat cccagggtga 1440
    cagtgaccag cgagggtggc cgtggcacac tgatcatccg tgatgtgaag gagtcagacc 1500
    agggtgccta cacctgtgag gccatgaacg cccggggcat ggtgtttggc attcctgacg 1560
    gtgtccttga gctcgtccca caacgaggcc cctgccctga cggccacttc tacctggagc 1620
    acagegeege etgeetgeee tgettetget ttggeateae cagegtgtge cagageaece 1680
    geogetteeg ggaccagate aggetgeget ttgaccaace egatgaette aagggtgtga 1740
    atgtgacaat gcctgcgcag cccggcacgc cacccctctc ctccacgcag ctgcagatcg 1800
    acceatecet geacgagtte cagetagtag acetgteeeg eegetteete gteeacgaet 1860
    cettetggge tetgeetgaa cagtteetgg geaacaaggt ggaeteetat ggeggeteee 1920
    tgcgttacaa cgtgcgctac gagttggccc gtggcatgct ggagccagtg cagcggccgg 1980
    acgtggtcct cgtgggtgcc gggtaccgcc tcctctcccg aggccacaca cccacccaac 2040
    ctggtgctct gaaccagcgc caggtccagt tctctgagga gcactgggtc catgagtctg 2100
    geeggeeggt geagegegeg gagetgetge aggtgetgea gageetggag geegtgetea 2160
    tccagaccgt gtacaacacc aagatggcta gcgtgggact tagcgacatc gccatggata 2220
    ccaccgtcac ccatgccacc agccatggcc gtgcccacag tgtggaggag tgcagatgcc 2280
    ccattggcta ttctggcttg tcctgcgaga gctgtgatgc ccacttcact cgggtgcctg 2340
    gtgggcccta cctgggcacc tgctctggtt gcagttgcaa tggccatgcc agctcctgtg 2400
    accetgtgta tggccactge etgaattgee ageacaacae ggaggggeea cagtgcaaca 2460
    agtgcaaggc tggcttcttt ggggacgcca tgaaggccac ggccacttcc tgccggccct 2520
    geeettgeee atacategat geeteeegea gatteteaga caettgette etggacaegg 2580
```

atggccaage cacatgtgae geetgtgeee caggetacae tggeegeege tgtgagaget 2640 gtgcccccgg atacgagggc aaccccatcc agcccggcgg gaagtgcagg cccgtcaacc 2700 aggagattgt gcgctgtgac gagcgtggca gcatggggac ctccgggggag gcctgccgct 2760 gtaagaacaa tgtggtgggg cgcttgtgca atgaatgtgc tgacggctct ttccacctga 2820 gtacccgaaa ccccgatggc tgcctcaagt gcttctgcat gggtgtcagt cgccactgca 2880 ccagctette atggageegt geccagttge atggggeete tgaggageet ggteacttea 2940 gcctgaccaa cgccgcaagc acccacacca ccaacgaggg catcttctcc cccacgcccg 3000 gggaactggg attetectee ttecacagae tettatetgg accetaette tggageetee 3060 fitcacgett cetgggggac aaggtgacet cetatggagg agagetgege tteacagtga 3120 10 cccagaggtc ccagccgggc tccacacccc tgcacgggca gccgttggtg gtgctgcaag 3180 gtaacaacat catcctagag caccatgtgg cccaggagcc cagccccggc cagcccagca 3240 cetteattgt geettteegg gageaageat ggeageggee egatgggeag eeageeacac 3300 gggagcacct gctgatggca ctggcaggca tcgacaccct cctgatccga gcatcctacg 3360 eccagcagee egetgagage agggtetetg geateageat ggaegtgget gtgeecgagg 3420 15 aaaccggcca ggaccccgcg ctggaagtgg aacagtgctc ctgcccaccc gggtaccgtg 3480 ggccgtcctg ccaggactgt gacacaggct acacacgcac gcccagtggc ctctacctgg 3540 gtacctgtga acgctgcagc tgccatggcc actcagaggc ctgcgagcca gaaacaggtg 3600 cctgccaggg ctgccagcat cacacggagg gccctcggtg tgagcagtgc cagccaggat 3660 actacgggga cgcccagcgg gggacaccac aggactgcca gctgtgcccc tgctacggag 3720 20 accetgetge eggecagget geceacactt gttttetgga cacagaegge caccecacet 3780 gtgatgcgtg ctccccaggc cacagtgggc gtcactgtga gaggtgcgcc cctggctact 3840 atggcaaccc cagccagggc cagccatgcc agagagacag ccaggtgcca gggcccatag 3900 getgeaactg tgacccccaa ggcagcgtca gcagccagtg tgatgetget ggtcagtgec 3960 agtgcaaggc ccaggtagaa ggcctcactt gcagccactg ccggccccac cacttccacc 4020 25 tgagtgccag caacccagac ggctgcctgc cctgcttctg tatgggcatc acccagcagt 4080 gcgccagctc tgcctacaca cgccacctga tctccaccca ctttgcccct ggggacttcc 4140 aaggetttge cetggtgaac ceacagegaa acageegeet gacaggagaa tteactgtgg 4200 aaccegtgee egagggtgee cagetetett ttggcaactt tgeecaacte ggeeatgagt 4260 cettetactg geagetgeeg gagacatace agggagacaa ggtggeggee taeggtggga 4320 30 agttgcgata caccetetee tacacageag geceacaggg cageceacte teggaceeeg 4380 atgtgcagat cacgggcaac aacatcatgc tagtggcctc ccagccagcg ctgcagggcc 4440 cagagaggag gagctacgag atcatgttcc gagaggaatt ctggcgccgg cccgatgggc 4500 agccggccac acgcgagcac ctcctgatgg cactggccga cctggatgag ctcctgatcc 4560 gggccacgtt ctcctccgtg ccgctggtgg ccagcatcag cgcagtcagc ctggaggtcg 4620 35 cccagceggg gccctcaaac agacceggg ccctcgaggt ggaggagtgc cgctgcccgc 4680 caggetacat eggtetgtee tgecaggact gtgeceeegg etacaegege acegggagtg 4740 ggctctacct cggccactgc gagctatgtg aatgcaatgg ccactcagac ctgtgccacc 4800 cagagactgg ggcctgctcg caatgccagc acaacgccgc aggggagttc tgcgagcttt 4860 gtgcccctgg ctactacgga gatgccacag ccgggacgcc tgaggactgc cagccctgtg 4920 40 cctgcccact gaccaaccca gagaacatgt tttcccgcac ctgtgagagc ctgggagccg 4980 gcgggtaccg ctgcacggcc tgcgaacccg gctacactgg ccagtactgt gagcagtgtg 5040 gcccaggtta cgtgggtaac cccagtgtgc aagggggcca gtgcctgcca gagacaaacc 5100 aagccccact ggtggtcgag gtccatcctg ctcgaagcat agtgccccaa ggtggctccc 5160 actccctgcg gtgtcaggtc agtgggagcc caccccacta cttctattgg tcccgtgagg 5220 45 atgggeggee tgtgeeeage ggeaeceage agegaeatea aggeteegag etceaettee 5280 ccagcgtcca gccctcggat gctggggtct acatttgcac ctgccgtaat ctccaccaat 5340 ccaataccag ccgggcagag ctgctggtca ctgaggctcc aagcaagccc atcacagtga 5400 ctgtggagga gcagcggagc cagagcgtgc gccccggagc tgacgtcacc ttcatctgca 5460 cagccaaaag caagtcccca gcctataccc tggtgtggac ccgcctgcac aacgggaaac 5520 tgcccacccg agccatggat ttcaatggca tcctgaccat tcgcaacgtc cagctgagtg 5580 atgcaggcac ctacgtgtgc accggctcca acatgtttgc catggaccag ggcacagcca 5640 ctctacatgt gcaggcctcg ggcaccttgt ccgccccgt ggtctccatc catccgccac 5700 agctcacagt gcagcccggg caactggcgg agttccgctg cagcgccaca gggagcccca 5760 cgcccaccct cgagtggaca gggggccccg gcggccagct ccctgcgaag gcacaaatcc 5820 55 acggcggcat cetgcgcetg ccagetgtcg agcccacgga tcaggcccag tacttgtgcc 5880 gagcccacag cagcgctggg cagcaggtgg ccagggctgt gctccacgtg catggggggg 5940 gtgggcccag agtccaagtg agcccagaga ggacccaggt ccacgcaggc cggaccgtca 6000 ggctgtactg cagggctgca ggcgtgccta gcgccaccat cacctggagg aaggaagggg 6060

gcagcetece accaeaggee eggteagage gcaeagaeat egegaeactg eteateceag 6120 ccatcacgac tgctgacgcc ggcttctacc tctgcgtggc caccagccct gcaggcactg 6180 cccaggcccg gatgcaagtg gttgtccttt cagcctcaga tgccagccca ccgggggtca 6240 agattgagtc ctcatcgcct tctgtgacag aagggcaaac actcgacctc aactgtgtgg 6300 tggcagggtc agcccatgcc caggtcacct ggtacaggcg agggggtagc ctgcctcccc 6360 acacccaggt gcacggctcc cgtctgcggc tcccccaggt ctcaccagct gattctggag 6420 aatatgtgtg ccgtgtggag aatggatcgg gccccaagga ggcctccatt actgtgtctg 6480 tgctccacgg cacccattct ggccccagct acaccccagt gcccggcagc acccggccca 6540 tecgeatega gecetectee teacacgtgg eggaagggea gaccetggat etgaactgeg 6600 tggtgcccgg gcaggcccac gcccaggtca cgtggcacaa gcgtgggggc agcctccctg 6660 10 cccggcacca gacccacggc tcgctgctgc ggctgcacca ggtgaccccg gccgactcag 6720 gcgagtatgt gtgccatgtg gtgggcacct ccggccccct agaggcctca gtcctggtca 6780 ccatcgaagc ctctgtcatc cctggaccca tcccacctgt caggatcgag tcttcatcct 6840 ccacagtggc cgagggccag accetggate tgagetgegt ggtggcaggg caggeecaeg 6900 cccaggtcac atggtacaag cgtgggggca gcctccctgc ccggcaccag gttcgtggct 6960 cccgcctgta catcttccag gcctcacctg ccgatgcggg acagtacgtc tgccgggcca 7020 gcaacggcat ggaggcctcc atcacggtca cagtaactgg gacccagggg gccaacttag 7080 cetaceetge eggeageace cageceatee geategagee etecteeteg caagtggegg 7140 aagggcagac cctggatctg aactgcgtgg tgcccgggca gtcccatgcc caggtcacgt 7200 ggcacaageg tgggggcage etecetgtee ggcaccagae ecaeggetee etgetgagae 7260 20 tctaccaage gtcccccgcc gactcgggcg agtacgtgtg ccgagtgttg ggcagctccg 7320 tgcctctaga ggcctctgtc ctggtcacca ttgagcctgc gggctcagtg cctgcacttg 7380 gggtcacccc cacggtccgg atcgagtcat cgtcttcgca agtggccgag gggcagaccc 7440 tggacctgaa ctgcctcgtt gctggtcagg cccatgccca ggtcacgtgg cacaagcgcg 7500 ggggcagcet ceeggeeegg caccaggtge atggetegag getaegeetg eteeaggtga 7560 ccccagctga ttcaggggag tacgtgtgcc gtgtggtcgg cagctcaggt acccaggaag 7620 cctcagtcct tgtcaccatc cagcagegee ttagtggete ccacteccag ggtgtggegt 7680 accccgtccg catcgagtcc tectcagect ceetggecaa tggacacace etggacetca 7740 actgcctggt tgccagccag gctccccaca ccatcacctg gtataagcgt ggaggcagct 7800 tacccagecg gcaccagate gtgggetece ggetgeggat ceeteaggtg acteeggeag 7860 actogggoga gtacgtgtgt cacgtcagta acggtgcagg ctcccgggag acctcgctca 7920 tegteaceat ccagggeage ggtteeteec aegtgeecag egteteeca eegateagga 7980 togagtogto ttoccccacg gtggtggaag ggcagacott ggatotgaac tgcgtggtog 8040 ccaggcagcc ccaggctatc atcacatggt acaagcgtgg gggcagcctt ccctcccgac 8100 accagaccca tggctcccac ctgcggttgc accaaatgtc tgtggctgac tcgggcgagt 8160 atgtgtgccg ggccaacaac aacatcgatg ccctggaggc ctccatcgtc atctccgtct 8220 cccctagege eggeageece teegeecetg geageteeat geccateaga attgagteat 8280 cetecteaca egtggeegaa ggggagaece tggatetgaa etgegtggte eeegggeagg 8340 cccatgccca ggtcacttgg cacaagcgtg ggggcagcct ccccagtcac catcagaccc 8400 geggeteaeg getgeggetg caccatgtgt ceeeggeega etegggtgaa tacgtgtgee 8460 gggtgatggg cagctctggc cccctggagg cctcagtcct ggtcaccatc gaagcctctg 8520 geteaagtge tgtecaegte eeegeeeeag gtggageeee acceateege ategageeet 8580 cctcctcccg agtggcagaa gggcagaccc tggatctgaa gtgcgtggtg cccgggcagg 8640 cccacgccca ggtcacatgg cacaagcgtg gaggaaacct ccctgcccgg caccaggtcc 8700 acggcccact gctgaggctg aaccaggtgt ccccggctga ctctggcgag tactcgtgcc 8760 45 aagtgaccgg aagctcaggc accctggagg catctgtcct ggtcacaatt gagccctcca 8820 geccaggace catteetget ecaggactgg eccageceat etacategag geeteetett 8880 cacacgtgac tgaagggcag actctggatc tgaactgtgt ggtgcccggg caggcccatg 8940 cccaggtcac gtggtacaag cgcgggggca gcctccccgc ccggcaccag acccatggct 9000 cccagctgcg gctccacctc gtctcccctg ccgactcagg cgagtatgtg tgtcgtgcag 9060 ccagcggccc aggccctgag caagaagcct ccttcacagt caccgtcccg cccagtgagg 9120 ggtcttccta ccgccttagg agcccggtca tctccatcga cccgcccagc agcaccgtgc 9180 agcagggcca ggatgccagc ttcaagtgcc tcatccatga cggggcagcc cccatcagcc 9240 togagtggaa gaccoggaac caggagetgg aggacaacgt ccacatcagt cccaatggct 9300 ccatcatcac catcgtgggc acccggccca gcaaccacgg tacctaccgc tgcgtggcct 9360 55 ccaatgccta cggtgtggcc cagagtgtgg tgaacctcag tgtgcacggg ccccctacag 9420 tgtccgtgct ccccgagggc cccgtgtggg tgaaagtggg aaaggctgtc accctggagt 9480 gtgtcagtgc cggggagccc cgctcctctg ctcgttggac ccggatcagc agcacccctg 9540

	ccaagttgga	gcagcggaca	tatgggctca	tggacagcca	cgcggtgctg	cagatttcat	9600
	cagctaaacc	atcagatgcg	ggcacttatg	tgtgccttgc	tcagaatgca	ctaggcacag	9660
	cacagaagca	ggtggaggtg	atcgtggaca	cgggcgccat	ggccccaggg	gcccctcagg	9720
	tccaagctga	agaagctgag	ctgactgtgg	aggctggaca	cacggccacc	ttgcgctgct	9780
5	cagccacagg	cagccccgcg	cccaccatcc	actggtccaa	gctgcgttcc	ccactgccct	9840
	ggcagcaccg	gctggaaggt	gacacactca	tcataccccg	ggtagcccag	caggactcgg	9900
	gccagtacat	ctgcaatgcc	actagccctg	ctgggcacgc	tgaggccacc	atcatcctgc	9960
	acgtggagag	cccaccatat	gccaccacgg	tcccagagca	cgcttcggtg	caggcagggg	10020
	agacggtgca	gctccagtgc	ctggctcacg	ggacaccccc	actcaccttc	cagtggagcc	10080
10	gcgtyjgcag	cagccttcct	gggagggcga	ccgccaggaa	cgagctgctg	cactttgagc	10140
	gtgcagcccc	tgaggactca	ggccgctacc	gctgccgggt	caccaacaag	gtgggctcag	10200
	ccgaggcctt	tgcccagctg	ctcgtccaag	gccctcccgg	ctctctccct	gccacctcca	10260
	tcccagcagg	gtccacgccc	accgtgcagg	tcacgcctca	gctagagacc	aagagcattg	10320
	gggccagcgt	tgagttccac	tgtgctgtgc	ccagcgacca	gggtacccag	ctccgttggt	10380
15	tcaaggaagg	gggtcagctg	cctccgggtc	acagcgtgca	ggatggggtg	ctccgaatcc	10440
	agaacttgga	ccagagetge	caagggacgt	atatatgcca	ggcccatgga	ccttggggga	10500
	aggcccaggc	cagtgcccag	ctggttatcc	aagccctgcc	ctcggtgctc	atcaacatcc	10560
	ggacctctgt	gcagaccgtg	gtggttggcc	acgccgtgga	gttcgaatgc	ctggcactgg	10620
	gtgaccccaa	gcctcaggtg	acatggagca	aagttggagg	gcacctgcgg	ccaggcattg	10680
20	tgcagagcgg	aggtgtcgtc	aggatcgccc	acgtagagct	ggctgatgcg	ggacagtatc	10740
	gctgcactgc	caccaacgca	gctggcacca	cacaatccca	cgtcctgctg	cttgtgcaag	10800
	ccttgcccca	gatctcaatg	ccccaagaag	tccgtgtgcc	tgctggttct	gcagctgtct	10860
	tcccctgcat	agcctcaggc	taccccactc	ctgacatcag	ctggagcaag	ctggatggca	10920
	gcctgccacc	tgacagccgc	ctggagaaca	acatgctgat	gctgccctca	gtccgacccc	10980
25	aggacgcagg	tacctacgtc	tgcaccgcca	ctaaccgcca	gggcaaggtc	aaagcctttg	11040
	cccacctgca	ggtgccagag	cgggtggtgc	cctacttcac	gcagaccccc	tactccttcc	11100
	taccgctgcc	caccatcaag	gatgcctaca	ggaagtt¢ga	gatcaagatc	accttccggc	11160
	ccgactcagc	cgatgggatg	ctgctgtaca	atgggcagaa	gcgagtccca	gggagcccca	11220
	ccaacctggc	caaccggcag	cccgacttca	tctccttcgg	cctcgtgggg	ggaaggcccg	11280
30	agttccggtt	cgatgcaggc	tcaggcatgg	ccaccatccg	ccatcccaca	ccactggccc	11340
	tgggccattt	ccacaccgtg	accctgctgc	gcagcctcac	ccagggctcc	ctgattgtgg	11400
	gtgacctggc	cccggtcaat	gggacctccc	agggcaagtt	ccagggcctg	gatctgaacg	11460
	aggaactcta	cctgggtggc	tatcctgact	atggtgccat	ccccaaggcg	gggctgagca	11520
	gcggcttcat	aggctgtgtc	cgggagctgc	gcatccaggg	cgaggagatc	gtcttccatg	11580
35	acctcaacct	cacggcgcac	ggcatctccc	actgccccac	ctgtcgggac	cggccctgcc	11640
	agaatggcgg	tcagtgccat	gactctgaga	gcagcagcta	cgtgtgcgtc	tgcccagctg	11700
	gcttcaccgg	gagccgctgt	gagcactcgc	aggccctgca	ctgccatcca	gaggcctgtg	11760
	ggcccgacgc	cacctgtgtg	aaccggcctg	acggtcgagg	ctacacctgc	cgctgccacc	11820
	tgggccgctc	ggggttgcgg	tgtgaggaag	gtgtgacagt	gaccaccccc	tcgctgtcgg	11880
40	gtgctggctc	ctacctggca	ctgcccgccc	tcaccaacac	acaccacgag	ctacgcctgg	11940
	acgtggagtt	caagccactc	gcccctgacg	gggtcctgct	gttcagcggg	gggaagagcg	12000
	ggcctgtgga	ggacttcgtg	tccctggcga	tggtgggcgg	ccacctggag	ttccgctatg	12060
	agttggggtc	agggctggcc	gttctgcgga	gcgccgagcc	gctggccctg	ggccgctggc	12120
	accgtgtgtc	tgcagagcgt	ctcaacaagg	acggcagcct	gcgggtgaat	ggtggacgcc	12180
45	ctgtgctgcg	ctcctcqccc	ggcaagagcc	agggcctcaa	cctgcacacc	ctgctctacc	12240
	tagagagtat	ggagccttcc	gtgccactgt	ccccggccac	caacatgagc	gctcacttcc	12300
	acaactatat	gggcgaggtg	tcagtgaatg	gcaaacggct	ggacctcacc	tacagtttcc	12360
	taggcagcca	gggcatcggg	caatgctatg	atagetecee	atqtqaqcqc	cagccttgcc	12420
	aacatggtgc	cacqtqcatq	cccgctggcg	agtatgagtt	ccaqtqcctq	tgtcgagatg	12480
50	gattcaaagg	agacctgtgt	gagcacgagg	agaacccctg	ccagctccgt	gaaccctgtc	12540
	tacatagaga	cacctaccaa	ggcacccgct	acctctacct	ccctqacttc	totggcccac	12600
	gctgccaaca	aggetetgga	catggcatag	cagagtccga	ctggcatctt	gaaggcagcg	12660
	ggggcaatga	taccectaga	cagtacggag	cctatttcca	cgatgatggc	ttcctcacct	12720
	tecetagees	tatattata	aggageetge	ccgaggtgcc	cgagaccatc	gagetggagg	12780
55	ttcggaccag	cacagocagt	ggcctcctgc	tctagcaggg	tatagagata	ggagaggccg	12840
	accaaaacaa	ggacttcatc	agcctcgggc	ttcaagacgg	gcaccttata	ttcaggtacc	12900
	agctgggtag	tagagagaga	cgcctggtct	ctgaggaggg	catcaatgac	gacgagtage	12960
	accogninae	agcactgcgg	gagggccgca	gaggttccat	ccaagtcgac	ggtgaggagc	13020
		-33-33	J-3330030A	343300000		JJ-J-JB-J*	

```
tggtcagcgg ccggtcccca ggtcccaacg tggcagtcaa cgccaagggc agcgtctaca 13080
     teggeggage ceetgaegtg gecaegetga eegggggeag atteteeteg ggeateaeag 13140
     tggacctgca gcaccgcgcc caggccgggg ccaacacacg cccctgcccc tcgtaggcac 13260
     ctgcctgccc cacacggact cccgggccac gccccagccc gacaatgtcg agtatattat 13320
     tattaatatt attatgaatt tttgtaagaa accgaggcga tgccacgctt tgctgctacc 13380
     gccctgggct ggactggagg tgggcatgcc accctcacac acacagctgg gcaaagccac 13440
     aaggetggee ageaaggeag gttggatggg agtgggeace teagaaagte accaggaett 13500
    ggggtcagga acagtggctg ggtgggcca gaactgcccc cactgtcccc ctacccaccg 13560
    atggagecec cagatagage tgggtggeet gtttetgeag ceettgggea gtteteacte 13620
    ctaggagagc caacctcggc ttgtgggctg gtgccccaca gctacctgag acgggcatcg 13680
     caggagtete tgccacccac tcaggattgg gaattgtett tagtgccggc tgtggagcaa 13740
    aaggcagete acceetggge aggeggteee cateeceace agetegtttt teageacece 13800
    caccacete caccagece etggcacete etetggcaga etececetee taccaegtee 13860
15
    tectggeetg catteceace ecetectgee ageacacage etggggteec teceteaggg 13920
    gctgtaaggg aaggcccacc ccaactctta ccaggagctg ctacaggcag agcccagcac 13980
    tgatagggcc ccgcccaccg ggccccgccc accccaggcc acatccccac ccatctggaa 14040
    gtgaaggeec agggaeteet ceaacagaca aeggaeggae ggatgeeget ggtgeteagg 14100
    aagagctagt gccttaggtg ggggaaggca ggactcacga ctgagagaga gaggaggggg 14160
20
    atatgaccac cetgececat etgeaggage etgaagatee ageteaagtg ceateetgee 14220
    agtggccccc agactgtggg gttgggacgc ctggcctctg tgtcctagaa gggaccctcc 14280
    tgtggtcttt gtcttgattt ttcttaataa acggtgctat ccccgcc
25
    <210> 58
    <211> 15
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
30
    Ile Pro Thr Gly Glu Pro Cys Pro Glu Pro Leu Arg Thr Tyr Gly
                      5
35
    <210> 59
    <211> 13
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
40
    <400> 59
    Ile Glu Ser Val Leu Ser Ser Ser Gly Lys Arg Leu Gly
                      5
45
    <210> 60
    <211> 18
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
    <400> 60
    Ala Thr Pro Ala Gln Ala His Leu Lys Lys Pro Ser Gln Leu Ser Ser
                                        10
55
    Phe Ser
```

WO 01/05422 69

```
<210> 61
    <211> 15
5 <212> PRT
    <213> Homo sapiens
    <400> 61
    Arg Ile C'n Ala Met Ile Pro Lys Gly Ala Leu Arg Val Ala Val
                                       10
10
              5
    <210> 62
   <211> 15
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
    <400> 62
    Gly Ile Cys Gln Cys Leu Ala Glu Arg Tyr Ser Val Ile Leu Leu
                    5
25
   <210> 63
    <211> 17
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
   <400> 63
    Glu Lys Met His Glu Gly Asp Glu Gly Pro Gly His His Lys Pro
                                       10
                     5
    Gly
35
    <210> 64
40
    <211> 13
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
    Asp Leu Gln Asn Phe Leu Lys Lys Glu Asn Lys Asn Glu
      1 5
50
   <210> 65
    <211> 19
    <212> PRT
    <213> Homo sapiens
    <400> 65
    Val Lys Leu Gly His Pro Asp Thr Leu Asn Gln Gly Glu Phe Lys Glu
                     5
```

```
Leu Val Arg
```

```
5
      <210> 66
      <211> 48
      <212> ADN
      <213> Homo sapiens
 10
      <400> 66
      ttywsntggg ayaaytgytt ygarggnaar gayccngcng tnathmgn
                                                                         48
15
     <210> 67
     <211> 48
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
20
     <400> 67
     taywsnytnc cnaarwsnga rttygcngtn ccngayytng arytnccn
                                                                         48
     <210> 68
25
     <211> 16
     <212> PRT
     <213> Homo sapiens
     <400> 68
30
     Phe Ser Trp Asp Asn Cys Phe Glu Gly Lys Asp Pro Ala Val Ile Arg
                                           10
35
     <210> 69
     <211> 585
     <212> ADN
     <213> Homo sapiens
40
     <400> 69
     gaygeneeng gneartaygg ngentaytty caygaygayg gnttyytngc nttycenggn 60
     caygtnttyw snmgnwsnyt nccngargtn ccngaracna thgarytnga rgtnmgnacn 120
     wsnacngcnw snggnytnyt nytntggcar ggngtngarg tnggngargc nggncarggn 180
     aargayttya thwsnytngg nytncargay ggncayytng tnttymgnta ycarytnggn 240
45
     wsnggngarg cnmgnytngt nwsngargay ccnathaayg ayggngartg gcaymgngtn 300
     acngcnytnm gngarggnmg nmgnggnwsn mgncargtng ayggngarga rytngtnwsn 360
     ggnmgnwsnc cnggnccnaa ygtngcngtn aaygcnaarg gnwsngtnta yathggnggn 420
    geneengayg tngenaenyt naenggnggn mgnttywsnw snggnathae nggntgygtn 480
     aaraayytng tnytncayws ngcnmgnccn ggngcnccnc cnccncarcc nytngayytn 540
50
    carcaymgng cncargengg ngcnaayacn mgncentgye enwsn
                                                                        585
    <210> 70
    <211> 597
55
    <212> ADN
    <213> Homo sapiens
    <400> 70
```

```
atgaartggg tntgggcnyt nytnytnytn gengentggg engengenga rmgngaytgy 60
      mgngtnwsnw snttymgngt naargaraay ttygayaarg cnmgnttyws nggnacntgg 120
      taygcnatgg cnaaraarga yccngarggn ytnttyytnc argayaayat hgtngcngar 180
      ttywsngtng aygaracngg ncaratgwsn genaengena arggnmgngt nmgnytnytn 240
      aayaaytggg aygtntgygc ngayatggtn ggnacnttya cngayacnga rgayccngcn 300
      aarttyaara tgaartaytg gggngtngcn wsnttyytnc araarggnaa ygaygaycay 360
      tggathgtng ayacngayta ygayacntay gengtneart aywsntgymg nytnytnaay 420
      ytngayggna cntgygcnga ywsntaywsn ttygtnttyw snmgngaycc naayggnytn 480
      concengarg encaraarat hgtnmgnear mgneargarg arythtgyyt ngenmgnear 540
 10
      taymgnytna thgtncayaa yggntaytgy gayggnmgnw sngarmgnaa yytnytn
      <210> 71
      <211> 579
 15
      <212> ADN
     <213> Homo sapiens
     <400> 71
     atgcarwsny tnatgcarge necnytnytn athgenytng gnytnytnyt ngcnaeneen 60
20
     geneargene ayytnaaraa reenwsnear ytnwsnwsnt tywsntggga yaaytgytty 120
     garggnaarg ayeengengt nathmgnwsn ytnacnytng areengayee nathgtngtn 180
     cenggnaayg tnacnytnws ngtngtnggn wsnacnwsng tnecnytnws nwsnecnytn 240
     aargtngayy tngtnytnga raargargtn genggnytnt ggathaarat heentgyaen 300
     gaytayathg gnwsntgyac nttygarcay ttytgygayg tnytngayat gytnathccn 360
25
     acnggngarc cntgycenga rccnytnmgn acntayggny tnecntgyca ytgycentty 420
     aargarggna cntaywsnyt necnaarwsn garttygeng tneengayyt ngarytneen 480
     wsntggytna cnacnggnaa ytaymgnath garwsngtny tnwsnwsnws nggnaarmgn 540
     ytnggntgya thaarathgc ngcnwsnytn aarggnath
30
     <210> 72
     <211> 16
     <212> PRT
     <213> Homo sapiens
35
     <400> 72
     Tyr Ser Leu Pro Lys Ser Glu Phe Ala Val Pro Asp Leu Glu Leu Pro
                                           10
40
     <210> 73
     <211>
     <212> PRT
     <213> Homo sapiens
45
     <400> 73
          MQSLMQAPLL IALGLLLATP AQAHLKKPSQ
          LSSFSWDNCD EGKDPAVIRS LTLEPDPIVV
50
         PGNVTLSVVG STSVPLSSPL KVDLVLEKEV
         AGLWIKIPCT DYIGSCTFEH FCDVLDMLIP
         TGEPCPEPLR TYGLPCHCPF KEGTYSLPKS
         EFVVPDLELP SWLTTGNYRI ESVLSSSGKR
         LGCIKIAASLKGI
```

55

WO 01/05422

PCT/FR00/02057

72

<210> 74 <211> <212> PRT <213> Homo sapiens 5 <400> 74

> GDVCQDCIQM VTDIQTAVRT NSTFVQALVE HVKEECDRLG PGMADICKNY ISQYSEIAIQ MMMHMQDQQP KEICALVGFC DEV

15

<210> 75
<211>
<212> PRT
20 <213> Homo sapiens
<400> 75

25 MTCKMSQLER NIETIINTFH QYSVKLGHPD
TLNQGEFKEL VRKDLQNFLK KENKNEKVIE
HIMEDDLDTN ADKQLSFEEF IMLMARLTWA
SHEKMHEGDE GPGHHHKPGL GEGTP

30

10

35

					• 、

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international





(43) Date de la publication internationale 25 janvier 2001 (25.01.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/05422 A3

- (51) Classification internationale des brevets⁷: G01N 33/68, 33/564, C07K 14/47, A61K 38/47
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR00/02057

- (22) Date de dépôt international: 17 juillet 2000 (17.07.2000)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 99/09372 15 juillet 1999 (15.07.1999) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): BIOMERIEUX STELIIYS [FR/FR]; Chemin de L'Orme, F-69280 Marcy L'Etoile (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): ROECK-LIN, Dominique [FR/FR]; 14 Rue de la Paix, F-67500 Niederschaeffolsheim (FR). KOLBE, Hanno [FR/FR]; 6

Rue des Tuiliers, F-67204 Achenheim (FR). CHARLES, Marie-Hélène [FR/FR]: 3 Allée de la Lamperte, F-69420 Condrieu (FR). MALCUS, Carine [FR/FR]: 9 Rue des Ronzières, F-69530 Brignais (FR). SANTORO, Lyse [FR/FR]: 47 Avenue Bergeron, F-69260 Charbonnières les Bains (FR). PERRON, Hervé [FR/FR]: 15 Rue de Boyer, F-69005 Lyon (FR).

- (74) Mandataire: DIDIER, Mireille: Cabinet Germain et Maureau. Boîte Postale 6153, F-69466 Lyon Cedex 06 (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH. GM. KE. LS. MW, MZ. SD. SL. SZ. TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM. AZ. BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU.

[Suite sur la page suivante]

(54) Title: USE OF A POLYPEPTIDE FOR DETECTING, PREVENTING OR TREATING A PATHOLOGICAL CONDITION ASSOCIATED WITH A DEGENERATIVE, NEUROLOGICAL OR AUTOIMMUNE DISEASE

(54) Titre: UTILISATION D'UN POLYPEPTIQUE POUR DETECTER, PREVENIR OU TRAITER UN ETAT PATHOLOGIQUE ASSOCIE A UNE MALADIE DEGENERATIVE, NEUROLOGIQUE AUTOIMMUNE

(57) Abstract: The invention concerns the use of at least one polypeptide comprising a protein fragment to obtain a diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic composition for detecting, preventing or treating a pathological condition associated with a degenerative and/or neurological and/or autoimmune disease, said protein being selected among the proteins whereof the peptide sequence in native state corresponds to SEQ ID No 1, SEQ ID No 2, SEQ ID No 3, SEQ ID No 4, SEQ ID No 5, SEQ ID No 6, SEQ ID No 7, SEQ ID No 8, SEQ ID No 9, SEQ ID No 10, SEQ ID No 11, SEQ ID No 12, SEQ ID No 13, SEQ ID No 14, SEQ ID No 15, SEQ ID No 16, SEQ ID No 17, SEQ ID No 18, SEQ ID No 19, SEQ ID No 20, SEQ ID No 21, SEQ ID No 22, SEQ ID No 23, SEQ ID No 24, SEQ ID No 25, SEQ ID No 26, SEQ ID No 27, SEQ ID No 28 and SEQ ID No 29, and the peptide sequences having at least 70 % identity, preferably at least 80 % identity and advantageously at least 98 % identity with any one of the peptide sequences SEQ ID No 1 to SEQ ID No 8 and SEQ ID No 10 to SEQ ID No 29, and the peptide sequences or fragments of said sequences belonging to a common family of proteins selected among perlecan, the precursor of the retinol-binding plasmatic protein, of the precursor of the activator of GM2 ganglioside, of calgranulin B and of saposin B.

(57) Abrégé: Utilisation d'au moins un polypeptide comprenant au moins un fragment d'une protéine pour obtenir une composition diagnostique, pronostique, prophylactique ou thérapeutique destinée à détecter, prévenir ou traiter un état pathologique associé à une maladie dégénérative et/ou neurologique et/ou auto-immune, ladite protéine étant choisie parmi les protéines dont la séquence peptidique à l'état natif correspond à SEQ ID N° 1, SEQ ID N° 2, SEQ ID N° 3, SEQ ID N° 4, SEQ ID N° 5, SEQ ID N° 6, SEQ ID N° 7, SEQ ID N° 10, SEQ ID N° 11, SEQ ID N° 12, SEQ ID N° 13, SEQ ID N° 14, SEQ ID N° 15, SEQ ID N° 16, SEQ ID N° 17, SEQ ID N° 18, SEQ ID N° 19, SEQ ID N° 20, SEQ ID N° 21, SEQ ID N° 22, SEQ ID N° 23, SEQ ID N° 24, SEQ ID N° 25, SEQ ID N° 26, SEQ ID N° 27, SEQ ID N° 28 et SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques qui présentent au moins 70 % d'identité, de préférence au moins 80 % d'identité et avantageusement au moins 98 % d'identité avec l'une quelconque des séquences peptidiques SEQ ID N° 1 à SEQ ID N° 8 et SEQ ID N° 10 à SEQ ID N° 29, et les séquences peptidiques ou les fragments desdites séquences appartenant à une même famille de protéines choisies parmi le perlecan, le précurseur de la protéine plasmatique de liaison au rétinol, du précurseur de l'activateur du ganglioside GM2, de la calgranuline B et de la saposine B.

WO 01/05422 A3



GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

avec rapport de recherche internationale

(88) Date de publication du rapport de recherche internationale: 28 février 2002

MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

Inte onal Application No PCT/FR 00/02057

___ 1 . 6 ^

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 G01N33/68 G01N G01N33/564 C07K14/47 A61K38/17 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) GOIN CO7K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the liefds searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) BIOSIS, WPI Data, PAJ, EPO-Internal C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. χ US 5 876 954 A (DOBRANSKY TOMAS ET AL) 1-21,40,2 March 1999 (1999-03-02) 51-62 column 28; claim 17 & EP 0 667 354 A 16 August 1995 (1995-08-16) claim 5 & WO 95 21859 A cited in the application X WO 97 33466 A (BIO MERIEUX ; RIEGER 1-21.40.FRANCOIS (FR); PERRON HERVE (FR); 51 - 62BENJELLOUN N) 18 September 1997 (1997-09-18) cited in the application claims -/--X Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex Special categories of cited documents: 'T' later document published after the international filing date or pnortly date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the 'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention 'E' earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cried to establish the publication date of another involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention citation or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed in the art. *&* document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 08 02 2001 30 January 2001 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Hoekstra, S

Inte onal Application No
PCT/FR 00/02057

esian) DOCUMENTO CONCIDENTE DO CONTINUE DE	PCT/FR 00/02057
	Relevant to claim No.
JP 08 308582 A (KAO CORP)	23
26 November 1996 (1996-11-26) the whole document	
RIEGER F ET AL: "UN FACTEUR GLIOTOXIQUE ET LA SCLEROSE EN PLAQUES GLIOTOXICITY IN MULTIPLE SCLEROSIS" COMPTES RENDUS DES SEANCES DE L'ACADEMIE DES SCIENCES. SERIE III: SCIENCES DE LA VIE,NL,ELSEVIER, AMSTERDAM, vol. 319, no. 4, 1 April 1996 (1996-04-01), pages 343-350, XP000602023 ISSN: 0764-4469 abstract	1-21,40, 51-62
KISILEVSKY R ET AL: "ARRESTING AMYLOIDOSIS IN VIVO USING SMALL-MOLECULE ANIONIC SULPHONATES OR SULPHATES: IMPLICATIONS FOR ALZHEIMER'S DISEASE" NATURE MEDICINE, US, NATURE PUBLISHING, CO, vol. 1, no. 2, 1 February 1995 (1995-02-01), pages 143-148, XP000611547 ISSN: 1078-8956 the whole document	1-21,40, 51-62
WO 90 07712 A (BISSENDORF PEPTIDE GMBH) 12 July 1990 (1990-07-12) page 2	1-21,40, 51-62
WO 98 11439 A (BIO MERIEUX ; PERRON HERVE (FR); MALCUS VOCANSON CARINE (FR); MANDR) 19 March 1998 (1998-03-19) the whole document	1-21,40, 51-62
CA 2 214 843 A (HSC RESEARCH AND DEVELOPMENT LIMITED PARTNERSHIP, CA) 30 April 1999 (1999-04-30) the whole document	1-63
	JP 08 308582 A (KAO CORP) 26 November 1996 (1996-11-26) the whole document RIEGER F ET AL: "UN FACTEUR GLIOTOXIQUE ET LA SCLEROSE EN PLAQUES GLIOTOXICITY IN MULTIPLE SCLEROSIS" COMPTES RENDUS DES SEANCES DE L'ACADEMIE DES SCIENCES. SERIE III: SCIENCES DE LA VIE,NL,ELSEVIER, AMSTERDAM, vol. 319, no. 4, 1 April 1996 (1996-04-01), pages 343-350, XP000602023 ISSN: 0764-4469 abstract KISILEVSKY R ET AL: "ARRESTING AMYLOIDOSIS IN VIVO USING SMALL-MOLECULE ANIONIC SULPHONATES OR SULPHATES: IMPLICATIONS FOR ALZHEIMER'S DISEASE" NATURE MEDICINE,US,NATURE PUBLISHING, CO, vol. 1, no. 2, 1 February 1995 (1995-02-01), pages 143-148, XP000611547 ISSN: 1078-8956 the whole document WO 90 07712 A (BISSENDORF PEPTIDE GMBH) 12 July 1990 (1990-07-12) page 2 WO 98 11439 A (BIO MERIEUX; PERRON HERVE (FR); MALCUS VOCANSON CARINE (FR); MANDR) 19 March 1998 (1998-03-19) the whole document CA 2 214 843 A (HSC RESEARCH AND DEVELOPMENT LIMITED PARTNERSHIP, CA) 30 April 1999 (1999-04-30)

International application No
PCT/FR 00/02057

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)								
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:								
1	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:								
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:								
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).								
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)								
This into	See additional sheet After review as per PCT Rule 40.2(e), no fee is to be refunded.								
1	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchableclaims.								
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.								
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:								
	22-39 (completely); 1-21, 40-63 (partly)								
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims: it is covered by claims Nos.:								
Remari	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.								

International application No.

. PCTFR 00 02057

The International Searching Authority found several (groups of) inventions in the international application, namely:

1. Claims: 1-21, 40, 51-62 (partly)

Perlecan polypeptides involved in diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic methods (For example: SEQ ID No. 1, 2, 69).

2. Claims: 1-21, 40, 51-63 (partly)

Polypeptides precursor of the retinol-binding plasmatic protein involved in diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic methods (For example: SEQ ID No.4, 5, 6, 7, 30, 70).

3. Claims: 22-39 (completely); 1-21, 40-63 (partly)

Polypeptides precursor of the GM2 ganglioside involved in diagnostic, prognostic, prophlyactic or therapeutic methods (For example: SEQ ID No. 8-16, 66-68, 72).

4. Claims: 1-21, 40-44, 46-63 (partly)

Polypeptides calgranulin B involved in diagnostic, prophylactic or therapeutic methods (For example: SEQ ID No. 17-23, 43-52).

5. Claims: 1-21, 40-63 (partly)

Polypeptides saposin B involved in diagnostic, prognostic, prophylactic or therapeutic methods (For example: SEQ ID No. 24-29, 53-55).

6. Claim: 64

Use of lycorin.

information on patent family members

Inte onal Application No
PCT/FR 00/02057

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date	
US 5876954	A	02-03-1999	FR	2716198	A	18-08-1995	
			AU	701972	В	11-02-1999	
			AU	1815295	Α	29-08-1995	
			CA	2142557	Α	16-08-1995	
			EP	0667354	A	16-08-1995	
			FI	954876	A	13-10-1995	
			WO	9521859	A	17-08-1995	
			JP JP	2803910 8511808	В	24-09-1998 10-12-1996	
			NO	954081	Λ	13-12-1995	
			NZ	281260		27-05-1998	
			US	5728540		17-03-1998	
WO 9733466	Α	18-09-1997	FR	2745974	Α	19-09-1997	
			AU	2165897	Α	01-10-1997	
			CA	2221028		18-09-1997	
			ΕP	0825811		04-03-1998	
			JP	11512623	T	02-11-1999	
JP 08308582	Α	26-11-1996	NONE	•			
WO 9007712	Α	12-07-1990	NONE				
WO 9811439	A	19-03-1998	EP	0925504	A	30-06-1999	
CA 2214843	Α		NONE				

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale N° PCT / FR 00 / 02057

٠,	 C1 	ASSE	MENT	DE L	'OBJE	TDE	L.A	DEMA	NDE

IPC 7 G01N 33/68

G01N 33/564

C07K 14/47

A61K 38/17

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la (CIB)

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

IPC 7 G01N C07K

Documentation consultée au que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électroniques consultées au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

BIOSIS, WPI Data, PAJ, EPO-Internal

	Identification des documents cités avec, le cas échéa	nt, l'indication des passages pertinents	n°, des revendications visée
X	US 5 876 954 A (DOBRANSKY TOMAS ET A 2 mars 1999 (02.03.99) colonne 28; revendication 17 & EP 0 667 354 A 16 août 1995 (16.08.95) revendication 5 & WO 95 21859 A cité dans la demande	AL)	1-21, 40, 51-62
X	WO 97 33466 A (BIO MERIEUX; RIEGER FRANCOIS (FR); PERRON HERVE (FR); BENJELLOUN N) 18 septembre 1997 (18.09.97) cité dans la demande revendications		1-21, 40, 51-62
° Catégo "A" docum	suite du cadre C pour la fin de la liste des documents rie spéciale de documents cités : ent définissant l'état général de la technique, n'étant pas léré comme particulièrement pertinent	"T" document ultérieur publié après la date date de priorité et n'appartenant pas à	e de dépôt international ou la
	nent antérieur, mais publié à la date de dépôt international ès cette date nent pouvant jeter un doute sur une revendication de	mais cité pour permettre de comprend constituant la base de l'invention "X" document particulièrement pertinent:	dre le principe ou la théorie
	ou cité pour déterminer la date de publication d'une		ou comme impliquant une
priorite autre c "O" docum exposi	é ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à une tion ou tous autres moyens	"Y" document particulièrement pertinent: l' être considérée comme impliquant une document est associé à un ou plusieur nature, cette combinaison étant éviden	ou comme impliquant une ment considéré isolément 'invention revendiquée ne peut e activité inventive lorsque le s autres documents de même
prioriti autre c "O" docum exposi "P" docum postéri	itation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à une	"Y" document particulièrement pertinent: l être considérée comme impliquant une document est associé à un ou plusieurs	ou comme impliquant une ment considéré isolément l'invention revendiquée ne peut et activité inventive lorsque le sautres documents de même et pour une personne du métier amille de brevets cherche

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n° PCT / FR 00 / 02057

atégorie°	Documents cités avec. le cas échéant. l'indication des passages pertinents	n° des revendications visé
Х	JP 08 308582 A (KAO CORP) 26 novembre 1996 (26.11.96) le document en entier	23
A	RIEGER F ET AL: "UN FACTEUR GLIOTOXIQUE ET LA SCLEROSE EN PLAQUES GLIOTOXICITY IN MULTIPLE SCLEROSIS" COMPTES RENDUS DES SEANCES DE L'ACADEMIE DES SCIENCES. SERIE III: SCIENCE DE LA VIE, NL, ELSEVIER, AMSTERDAM, Vol. 319, no. 4, 1 avril 1996 (01.04.96), pages 343-350, XP000602023 ISSN: 0764-4469 Abrégé	1-21, 40, 51-62
A	KISILEVSKY R ET AL: "ARRESTING AMYLOIDOSIS IN VIVO USING SMALL-MOLECULE ANIONIC SULPHONATES OR SULPHATES: IMPLICATIONS FOR ALZHEIMER'S DISEASE" NATURE MEDICINE, US, NATURE PUBLISHING, CO, Vol. 1, no. 4, 1 février 1995 (01.02.95), pages 143-148, XP0611547 ISSN: 1078-8956 Le document en entier	1-21, 40, 51-62
Α	WO 90 07712 A (BISSENDORE PEPTIDE GMBH) 12 juillet 1990 (12.07.90) page 2	1-21, 40, 51-62
A	WO 98 11439 A (BIO MERIEUX; PERRON HERVE (FR); MALCUS VOCANSON CARINE (FR); MANDOR) 19 mars 1998 (19.03.98) Le document en entier	1-21, 40, 51-62
Α	CA 2 214 843 A (HSC RESEARCH AND DEVELOPMENT LIMITED PARTNERSHIP, CA) 30 avril 1999 (30.04.99) Le document en entier	1-63

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième feuille) (juillet 1992)

nande internationale n° PCT/FR 00/02057

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Cadre I Observations – lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvai nt pas faire l'objet d'une recherci (suite du point 1 de la première feuille)
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
Les revendications nos se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procèder à la recherche, à savoir:
Les revendications nos se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
Les revendications nos sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations – lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
voir feuille supplémentaire
Après réexamen selon la Règle 40.2(e) PCT, aucune taxe additionnelle n'est à rembourser.
Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant taire l'objet d'une recherche.
2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prétaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n ° 22-39 complet, 1-21 and 40-63 en partie
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications n os
Remarque quant à la réserve X Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposan Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs (groupes d') inventions dans la demande internationale, à savoir:

1. revendications: 1-21,40,51-62 en partie

Polypeptides perlecans être impliquées dans les méthodes diagnostiques, pronostique, prophylactiques ou thérapeutiques (Par exemple: SEQ ID No 1, 2, 69).

2. revendications: 1-21, 40, 51-63 en partie

Polypeptides précurseur de la protéine plasmatique de liaison de rétinol être impliquées dans les méthodes diagnostiques, pronostique, prophylactiques ou thérapeutiques (Par exemple: SEQ ID No 4, 5, 6, 7, 30, 70).

3. revendications: 22-39 complet; 1-21, 40-63 en partie

Polypeptides précurseur de l'activateur du ganglioside GM2 être impliquées dans les méthodes diagnostiques, pronostique, prophylactiques ou thérapeutiques (Par exemple: SEQ ID No. 8-16, 66-68, 72).

4. revendications: 1-21, 40-44, 46-63 en partie

Polypeptides calgranuline B être impliquées dans les méthodes diagnostiques, pronostique, prophylactiques ou thérapeutiques (Par exemple: SEQ ID No.17-23, 43-52).

5. revendications: 1-21, 40-63 en partie

Polypeptides saposine B être impliquées dans les méthodes diagnostiques, pronostique, prophylactiques ou thérapeutiques (Par exemple: SEQ ID No. 24-29, 53-55).

6. revendication: 64

Utilisation de la lycorine

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande Internationale No

PCT/FR 00/02057

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
US 5876954	А	02-03-1999	FR AU CA EP FI WO JP JP NO NZ	2716198 A 701972 B 1815295 A 2142557 A 0667354 A 954876 A 9521859 A 2803910 B 8511808 T 954081 A 281260 A 5728540 A	18-08-1995 11-02-1999 29-08-1995 16-08-1995 16-08-1995 13-10-1995 17-08-1995 24-09 1998 10-12-1996 13-12-1995 27-05-1998
WO 9733466	A	18-09-1997	FR AU CA EP	2745974 A 2165897 A 2221028 A 0825811 A 11512623 T	19-09-1997 01-10-1997 18-09-1997 04-03-1998 02-11-1999
JP 08308582	Α	26-11-1996	NONE		
WO 9007712	Α	12-07-1990	NONE		**************************************
WO 9811439	Α	19-03-1998	EP	0925504 A	30-06-1999
CA 2214843	Α		NONE		